(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出顧公表番号

特表平11-510180

(43)公丧日 平成11年(1999)9月7日

(51) Int.Cl.4	識別記号	FΙ	FI			
C 0 7 D 471/04	107	C 0 7 D 471/04			107Z	
A 6 1 K 31/00	601		A 6 1 K 31/00		601	
	606				606	
	607				607	
	611				611A	
		客查請求	未請求 予備物	密查謝求 有	(全 95 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平9 -508210		(71)出顧人	プリティッシ	ノュ パイオテ	ック ファーマ
(86) (22)出顧日	平成8年(1996)7月30日			シューティナ	カルズ リミテ	ッド
(85) 翻訳文提出日	平成10年(1998) 1月13日			イギリス国、	オーエックス	4 5エルワイ
(86)国際出願番号	PCT/GB96/01	849		オックスフ	フォード、カウ	リー、ウォトリ
(87)国際公開番号	WO97/06167			ントン ロー	-ド (番地なし))
(87)国際公開日	平成9年(1997)2月20日		(72)発明者	アイズコフ	アンドリュー	ポール
(31)優先権主張番号	9516115.4			イギリス国、	オーエックス	4 5エルワイ
(32) 優先日	1995年8月5日			オックスフ	フォード、カウ	リー、ウォトリ
(33)優先権主張国	イギリス(GB)			ントンロー	-ド (番地なし)	プリティッシ
(31)優先權主張番号	9608592. 3			ューパイオラ	テック ファー	マシューティカ
(32)優先日	1996年4月24日			ルズ リミラ	テッド	
(33)優先權主張国	イギリス(GB)		(74)代理人	弁理士 野科	可 信太郎	
						最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 イミダゾビリジン誘導体

(57)【要約】

* *式 (II)

* *式 (II)

R

R

R

(II)

[式中L、A、X、B、R²、R⁰、W、D、B、R⁰、R⁴、R⁵ は明 細書に定義のとおりである] の化合物は、二重ヒスタミ ンLL であり、PAFレセプターのアンタゴニストである。

【特許請求の範囲】

1. 式(II)

(11)

[式中、L及びAは、(i)Lが、6までの炭素原子を有する非分枝状の飽和もしくは不飽和の二価の炭化水素鎖を示し、Aが結合手を示すか、又は(ii)Lが結合手か一CH、-を示し、AがG、-G、アルキル、G、-G、アルケニル、シアノ、ハロゲンもしくはG、-G、アルコキシで置換されてもよい二価の1,4-フェニレン基を示すようなものであり、

Xは、(a)-O-、又は(b)-N(\mathbb{R}^1)- \mathbb{R}^1 は、水素、 \mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_2 アルキル、 \mathbb{C}_3 - \mathbb{C}_4 アルケニル、 \mathbb{C}_3 - \mathbb{C}_4 シクロアルキル又は $5\sim7$ 員の非芳香族複素環を示し、そのいずれもが1以上の \mathbb{C}_3 - \mathbb{C}_4 アルキル、 \mathbb{C}_4 - \mathbb{C}_4 アルキル、 \mathbb{C}_4 - \mathbb{C}_4 アルキル)、 \mathbb{C}_4 - \mathbb

 R^2 は、水素、 G_-G_0 アルキル、 G_0 - G_0 アルケニル、 G_0 - G_0 アルキニル、 G_0 - G_0 シクロアルキル又は1以上の G_0 - G_0 アルキル、 G_0 - G_0 アルキル、 G_0 - G_0 アルキル)、 G_0 - G_0 アルキル)、 G_0 - G_0 アルキル)、 G_0 - G_0 - G_0 アルキル)、 G_0 - G_0 -

Bは、結合手か、炭素原子か3までの直鎖又は分枝鎖の飽和

もしくは不飽和の二価の炭化水素を示し、

R³は、水素、G-Gアルキル、ハロゲン、シアノ、トリフルオロメチル又はG-Gアルコキシを示し、

Wは、-N=又は-C=を示し、

Dが水素又はヒドロキシルを示し、かつEが水素を示すか、又はDとEがともに-C-を示し、

R'及びR'は、個々に「G-Coアルキルか、それらが結合する窒素原子とともに、R

³と^尺が結合する窒素以外の1以上のヘテロ原子を含んでいてもよい5~7員の 非芳香族複素環を形成する]

の化合物又は医薬的もしくは獣医学的に受容なそれらの酸付加塩、溶媒和物又は 水和物。

- 2. Lが1,2-エチレン又は1,3-プロピレンで、Aが結合手である請求項1に記載の化合物。
- 3. Lが $-OH_2$ -で、Aが1,4-フェニレン、3-フルオロ-1,4-フェニレン又は3-メトキシ-1,4-フェニレンである請求項1に記載の化合物。
- 4. Xが $-N(R^1)$ -を示し、 R^1 は水素、シクロプロピル、シクロペンチル、3,5-ジメチルシクロヘキシ-1-イル、3-メチルブチ-1-イル、n-ブチル、Aソブチル、se C-ブチル、A tert-ブチル、B-プロピル、Aソプロピル、B-ペンチル、B-ノニル、A -エチルカルボキシレート-3-メチルブチ-1-イル、ベンジル又はテトラヒドロピラニルを示す前記の請求項いずれか 1 つに記載の化合物。
- 5. Xが $-N(R^1)$ -を示し、 R^1 はシクロヘキシル、メチル又はエチルを示す請求項 $1 \sim 3$ いずれか 1 つに記載の化合物。
- 6. R²が水素を示す前記の請求項いずれか1つに記載の化合物。
- 7. Bが-CH, CH, -、-CH, CH, CH, -、-CH, CH=CH-又は-CH=CH CH, -を示す前記の請求項いずれか 1 つに記載の化合物。
- 8. Bが-CH-CH-(トランス)を示す請求項1~6いずれか1つに記載の化合物。
- 9. [№] が、水素、^C アルキル又はハロゲンを示す前記の請求項いずれか 1 つに記載の化合物。
- 10. R3 がメチルを示す請求項1~9いずれか1つに記載の化合物。
- 11. ₩が-N=を示す前記の請求項いずれか1つに記載の化合物。
- 12. DとEがともに-C-C-を示す前記の請求項いずれか1つに記載の化合物。
- 13. R⁴ 及びR³ が、ともに基-(CH₂)_n-(mは5又は6)を示す前記の請求項いずれか1つに記載の化合物。
- 14. R⁴ 及びR³が、ともに基-(CH₂)。- (mは4) を示す請求項1~12いずれか

1つに記載の化合物。

15. Lが $-GH_2$ -であり、Aが1,4-フェニレン、3-フルオロ-1,4-フェニレン又は3-メトキシ-1,4-フェニレンであり、Xが $-N(R^1)$ -を示し、 R^1 はシクロヘキシル、メチル又はエチルであり、 R^2 が水素であり、Bが-GH=GH-(トランス) であり、 R^3 がメチル

であり、Wが-N=であり、DとEがともに-C=C-E示し、かつR⁴D U R⁵ がともに基-(C H₂) $_{a}$ -(mは4) を示す請求項1に記載の化合物又は医薬的もしくは獣医学的に受容なそれらの酸付加塩、溶媒和物又は水和物。

16. N-シクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-(E)- ${3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- +4-トリル] -プロプ-1E-エニル)- ピリジン-2-イル]-プロプ-2-エニル<math>{-ペンズアミド又は医薬的もしくは獣医学的に受容なそれらの酸付加塩、溶媒和物又は水和物。$

17. N-エチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-(E) - |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1-|4-トリル|-プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2 -イル]-プロプ-2E-エニル<math>|-ベンズアミド又は医薬的もしくは獣医学的に受容なそれらの酸付加塩、溶媒和物又は水和物。

18.4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロブ-2E-エニルエステル、

4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロピルエステル、

N-メチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル|

ーベンズアミド、

4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリ

ジノー1- |4-トリル| -プロブー1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブー2E-エニル | -ペンズアミド、

N-(3-メチル-プチ-1-イル)-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル メチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル| -ベンズアミド、

N-シクロペンチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N
- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2
-イル]-プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド、

N-(R,S)sec-ブチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル -ベンズアミド、

N-tert-ブチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- | 3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド、

N-3,5-ジメチルシクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド、

N-イソープロピル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-|3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル| -ベンズアミド、

N-ベンジル-4-(1H-2-メチルイミダソ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- [3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]

-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド、

N-プロピル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル] -プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド、

N-シクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N
- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2
-イル]-プロピル| -ベンズアミド、

N-シクロプロピル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリシン-1-イルメチル)-N - |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2 -イル]-プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド、

(R,S)-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1-|4-トリル|-プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]ブチ-3E-エン-2-イルエステル、

N-シクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N
- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-p-クロロフェニル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド、

N-4-テトラヒドロピラニル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド、

N-プチルー4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド、

N-ペンチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル] -プロプ-2E-エニル| -ペンズアミド、

N-ノニルー4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリルトープロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-

プロプ-2E-エニル! -ベンズアミド、

N-ヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダソ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル] -プロプ-2E-エニル -ペンズアミド、

N-メチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -ペンズアミド、

(R,S)-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸(E)-1 -[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- $\{4-\}$ リル $\}$ -プロプ-1E-エニル $\}$ -ピリジン-2-イル $\}$ -パーキシ-1E-エン-3-イルエステル、

N-エチル-N- $\{3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1-\{4-トリル\} -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル<math>\}$ -3- $\{1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]$ ピリジン-1-イル $\}$ -プロピルアミド、

N-シクロヘキシル-3-フルオロ-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c] ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド、

N-シクロヘキシル-3-メトキシ-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル) -ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド、

からなる群から選択される化合物及び医薬的もしくは獣医学的に受容なそれらの 酸付加塩、溶媒和物又は水和物。

- 19. 前述の請求項のいずれか1つに記載の化合物と医薬的もしくは獣医学的に 受容な担体からなる医薬もしくは獣医用組成物。
- 20. 経口投与に用いられる請求項19に記載の組成物。
- 21. 請求項1~18のいずれか1つに記載の化合物の有効量を投与することか

らなる、ヒトを含む哺乳類におけるヒスタミン及び/又はPAFにより媒介される 疾患もしくは症状の管理(治療又は予防を意味する)方法。

22. ヒト又は獣医用医薬、特にヒスタミン及び/又はPAFにより媒介される疾患もしくは症状の管理(治療又は予防を意味する)での使用のための請求項1~18のいずれか1つに記載の化合物。

23. ヒスタミン及び/又はPAFにより媒介される疾患もしくは症状の管理(治療又は予防を意味する)用薬剤の製造におけ

る請求項1~18のいずれか1つに記載の化合物の使用。

24.疾患又は症状が、低血圧、血小板減少、気管支収縮、循環系ショック、血管透過増大(浮腫/紅斑)、アレルギー性鼻炎、副鼻腔炎、喘息、皮膚炎、乾癖、じんましん、過敏性ショック、結膜炎、そう痒、炎症性腸疾患及び大腸炎である請求項21に記載の方法、請求項22に記載の使用のための化合物又は請求項23に記載の使用。

2 5. Xが-N(R¹)-を示す請求項1に記載の化合物の製造に有用な式(V)

[式中、R¹、R²、B、W、D、E、R³、R⁴及びR³は請求項1に定義のとおり]の中間体。

26. \mathbb{R}^1 がシクロヘキシル、メチル又はエチルであり、 \mathbb{R}^2 が水素であり、 \mathbb{R}^3 がメチルであり、 \mathbb{R}^3 がメチルであり、 \mathbb{R}^4 がともに \mathbb{R}^4 を示し、かつ \mathbb{R}^4 及び \mathbb{R}^3 がともに基 \mathbb{R}^4 (\mathbb{R}^4)を示す請求項1に記載の中間体。

27. メチル |3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル| -アミン、

エチル |3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロブ-1E-

エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル| -アミン、又は シクロヘキシル- $|3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル]- ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル| -アミンである請求項 <math>2.6$ に記載の中間体

【発明の詳細な説明】

イミダゾピリジン誘導体

この発明は、二重ヒスタミン(凡)で、血小板活性化因子(PAF)レセブターのアンタゴニストである化合物、このような化合物を含有する治療用組成物及びそれらの製造方法に関する。

発明の背景

様々な構造タイプの有効なHレセプターのアンタゴニストが公知で、少なくとも一部がヒスタミンの放出で媒介されるアレルギー性鼻炎及びアレルギー性の皮膚症状のような炎症性症状の兆候の治療に有用である。しかしながら、ヒスタミンの放出が原因となるこのような症状では、Hレセプターのアンタゴニストのみの治療で阻害されずに作用する他の機構があり得る。例えば、PAFは、細胞膜から直接放出され、標的細胞にある範囲の有効かつ特異的な作用を媒介し、その結果、低血圧、血小板減少、気管支収縮、循環系ショック、血管透過増大(浮腫/紅斑)及び下部気道中の炎症細胞の蓄積を含む広範囲の生理反応を生じる。

したがって、ヒスタミンとPAFの放出で媒介される症状の治療を改善するために、二重H、とPAFレセプターのアンタゴニスト活性を有する薬剤が必要である。 このような症状は、アレルギー性鼻炎、副鼻腔炎、喘息、皮膚炎、乾癬、じんま疹、過敏症ショック症、結膜炎、そう痒、炎症性腸疾患及び大腸炎を含

t.

ョーロッパ特許明細書EP-B-404797号(G.D. Searle)は、一般式 (I)

「式中Y、R1及びR1は公報に定義のとおりである」

の一連のPAFレセプターのアンタゴニストをクレームしている。

国際特許出願WO-A-92/03423号 (ブリティッシュバイオテクノロジー) 及びWO-

A-9516687号及び米国特許5180724号(プリティッシュバイオテクノロジー)は、PAFレセプターの有効なアンタゴニストである2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン 基を結合している一連の化合物を開示している。

米国特許2712020号 (プロウウェルカム) 及びヨーロッパ特許出願EP-A-085959 号ならびにEP-A-133534号 (ウェルカムファウンデーション) は、有効なりレセプターのアンタゴニストである化合物を開示している。

国際特許出願WO-A-92/14734号(ファイツァー)、WO-A-92/00293号(シェリング)、WO-A-89/10363号(シェリング)、WO-A-93/20080号(シェリング)、WO-A-93/20080号(シェリング)、WO-A-93/02081号(シェリング)、WO-A-94/08581号(東レ)、ヨーロッパ特許出願EP-A-515158号(シェリング)、EP-A-463873号(三共)、

EP-A-549364号 (三共)、EP-A-577957号 (ユリア)及び日本特許公開第4-226993 号 (吉富)は、すべてヒスタミン(八)及びPAFレセプターのアンタゴニスト活性をともに有する化合物を開示している。

発明の要旨

本発明は、WO-A-92/03423号ならびにUS 5180724号の有効なPAFレセプターのアンタゴニストの幾つかの構造的な特徴及び例えばUS 2712020号のH、レセプターのアンタゴニストの構造的な特徴を有し、H、PAFレセプターのアンタゴニスト活性の所望のバランスを生じるような方法で単一分子に結合する一群の化合物を入手可能にするものである。さらに、このような化合物で、ヒスタミンフラグメントの構造的な特徴が、PAFレセプターに対する高親和性の提供にも重要であることを示すものである。

発明の詳細な説明

本発明によれば、式 (II)

(II)

[式中、L及びAは、(i)Lが、6までの炭素原子を有する非分枝状の飽和もしくは不飽和の二価の炭化水素鎖を示し、Aが結

合手を示すか、又は (ii) Lが結合手か-CH2-を示し、AがC1-C6アルキル、C1-C6アルケニル、シアノ、ハロゲンもしくはC1-C6アルコキシで置換されてもよい二価の1,4-フェニレン基を示すようなものであり、

Xは、(a)-O-、又は(b)-N(\mathbb{R}^1)- \mathbb{R}^1 は、水素、 \mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_2 アルキル、 \mathbb{C}_3 - \mathbb{C}_4 アルケニル、 \mathbb{C}_4 - \mathbb{C}_4 アルキニル、 \mathbb{C}_3 - \mathbb{C}_4 - \mathbb{C}

Pt は、水素、G-G-アルキル、G-G-アルケニル、G-G-アルキニル、G-Gシクロアルキル又は1以上のG-G-アルキル、-(C=0)0(G-G-アルキル)、-COOHもしくはフェニル基で置換されてもよい5~7員の非芳香族複素環を示し、

Bは、結合手か、炭素原子が3までの直鎖又は分枝鎖の飽和もしくは不飽和の 二価の炭化水素を示し、

R³は、水素、G-G,アルキル、ハロゲン、シアノ、トリフルオロメチル又はG-Gアルコキシを示し、

Wは、-N=又は-C=を示し、

Dが水素又はヒドロキシルを示し、かつEが水素を示すか、又はDとEがともに-C-を示し、

R^t及びR⁵は、個々にG-Gアルキルか、それらが結合する窒素原子とともに、R 3とR^tが結合する窒素以外の1以上のヘテロ原子を含んでいてもよい5~7員の

非芳香族複素環を形成する]

の化合物又は医薬的もしくは獣医学的に受容なそれらの酸付加塩、溶媒和物又は 水和物が提供される。

以降のこの明細書で断らないかぎり、用語'化合物'は、'塩'、'溶媒和物'又は'水和物'を含む。

ここで用いられる用語 'ハロゲン' 又はその略語 'ハロ' は、フッ素、塩素、 臭素又はヨウ素を意味する。

ここで用いられる用語 ' Q_{-} C₆ アルキル'又は '炭素原子が 6 までの飽和炭化 水素鎖'は、 $1 \sim 6$ の炭素原子を有する直鎖又は分枝鎖のアルキル分子を意味し、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、Sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ネオペンチル及びヘキシルを含む。炭素原子が 6 までの二価の飽和炭化水素鎖は、 2 つの非化合原子価を有するアルキル分子であり、例えば 1,2-エチレン、1,3-プロピレン、1,4-ブチレン、1,5-ペンチレン及び 1,6-ヘキシレンを含む。

ンチニル、3-ペンチニル、4-ペンチニル、2-ヘキシニル、3-ヘキシニル、4-ヘキシニルび5-ヘキシニルを含む。

用語 '炭素原子が 6 までの不飽和炭化水素鎖'は、直鎖又は分枝鎖の ♀ー♀ャルケニルもしくは ♀ー♀ァルキニル分子を意味し、炭素が 6 までの二価の不飽和炭化水素鎖は、2 つの非化合原子価を有する ♀ー♀ァルケニルもしくは ♀ー♀ァル

キニル分子であり、例えば1,2-エチニレン、1,3-プロプ-1-エニレン、1,3-プロプ-2-イニレン、1,2-エチニレン、1,3-プロプ-1-イニレン、1,3-プロプ-2-イニレンを含む。

ここで用いられる用語 'G-G シクロアルキル' は、3~8の炭素原子を有する脂環式基を意味する。このようなシクロアルキル基の例として、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル及びシクロヘキシルがある。

ここで用いられる用語 '5~7員の非芳香族複素環'はヘテロ原子が〇、S及びNから選択される 5~7員環の原子を有する非芳香族の単環の複素環基を意味する。このような例としてモルホリニル、チオモルホリニル、テトラヒドロフラニル、ジヒドロフラニル、テトラヒドロチエニル、ジヒドロチエニル、ピペリジニル、ピロリジニル、ピロリニル、ジオキソラニル、オキサチオラニル、イミダゾリニル、イミダゾリニル、ピラゾリジニル、ピラニル、ジオキサニル、ジチアニル、オキサチアニル及びピペラジニルがある。

ここで用いられる用語'二価のフェニレン'基は、環の2つ

の炭素が非化合原子価を有するベンゼン環を意味する。

この発明の化合物は、1以上の不斎炭素原子を含むことができ、(不斎炭素原子が1つの場合に)一対のエナンチオマー、又は(不斎炭素原子が1以上の場合に)それぞれが各キラル中心に適切なR又はS立体化学を有する2つのエナンチオマーからなるジアスレオイソマーのどちらかを生じる。本発明は、このようなエナンチオマー及びジアステレオイソマー及びそれらの混合物すべてを含む。

用語 '医薬的又は獣医学的に受容な酸付加塩'は、アニオンが一般的にヒト又は動物の消化に適切であると考えられる酸と式 (I) の化合物を接触させて製造される塩を意味する。

医薬的及び/又は獣医学的に受容な酸付加塩の例は、塩酸塩、硫酸塩、リン酸塩、酢酸塩、プロピオン酸塩、乳酸塩、マレイン酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、メシレート、安息香酸塩、トシレート及び酒石酸塩を含む。

式(II)の化合物は、個々の又はいずれかの相容性の組合せの化合物を含む: L及びAは、(i)LがG-Gアルキレン基を示し、かつAが結合手を示すか、又は(i i)Lが結合手かー CH_1 ーを示し、 AMG_1 ー G_2 アルキル、ハロゲン又は G_1 ー G_2 アルコキシ で置換されてもよい二価の I_1 4ーフェニレン基を示すようなものである。 (i)の場合の例では、 LMI_1 2ーエチレン又は I_1 3ープロピレンで、AM結合手である。 (ii) の場合の例は、LM結合手、好ましくは $-CH_2$ ーで、 AMI_1 4ーフェニレン、3ーフルオ $D-I_1$ 4ーフェニレン

又は3-メトキシ-1,4-フェニレンである場合を含む。

Xは(a)-O-、又は(b)-N(\mathbb{R}^1)-を示し、 \mathbb{R} は、水素、シクロプロピル、シクロペンチル、シクロヘキシル、3,5-ジメチルシクロヘキシ-1-イル、メチル、エチル、3-メチルプチ-1-イル、n-ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、n-ブロピル、イソプロピル、n-ペンチル、n-ノニル、2-エチルカルボキシレート-3-メチルプチ-1-イル、ペンジル又はテトラヒドロピラニルを示す。好ましいXは、 \mathbb{R}^1 がシクロヘキシル、メチル又はエチルの- $\mathbb{N}(\mathbb{R}^1$)-である。

R'は、水素又はC-C。アルキル、例えばメチルを示す。好ましいR'は、水素である。

Bは、2又は3の炭素原子を有する直鎖の飽和又はモノ不飽和の二価の炭化水 素鎖を示し、例えば-Ch, Ch, -、-Ch, Ch, Ch, -、-Ch, Ch-Ch-、-Ch, Ch-Ch-又は-Ch-ChCh 2-がある。Bが直鎖のC、又はC、の二価のアルケニル基である場合には、二重結合 は、トランスの立体配置を有することが好ましい。もっとも好ましいのは-Ch-Ch - (トランス) である。

R³は、水素、C₁-C₄アルキル(例えばメチル)又はハロゲン(例えば塩素)を示す。好ましいのはメチルである。

Wは→N=を示し、

DとEはともに-C-C-を示し、

 R^t 及び R^s は、個々に G_t - G_t アルキルか、ともに基- G_t - G_t -

PAFとH レセプターアンタゴニスト活性の組合せ及びその経

□投与後の活性に現在特に好ましい本発明の化合物は、N-シクロヘキシル-4-(1H

-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル -ペンズアミド及びその塩、水和物ならびに溶媒和物である。

本発明の別の好ましい化合物は、N-エチル-4-(1H-2-メチルイミタソ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル -ベンズアミド及びそれらの塩、水和物ならびに溶媒和物である。

本発明のさらなる特異的な化合物は、

4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル) ベンゾ酸3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロプ-2E -エニルエステル、

4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロピルエステル、

N-メチルー4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- [3-[6-(3-2-1)] [3-[6-(3-2-1)] [3-[6-(3-2-1)]] [3-[6-(3-2-1)] [3-[6-(3-2-1)]]

4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジ ノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -ペンズアミド、

N-(3-メチループチ-1-イル)-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル | -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル | -ベンズアミド、

N-イソープチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド、

N-シクロペンチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-{3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2イル]-プロプ-2E-エニルーペンズアミド、

N-(R,S)sec-ブチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-{3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド、

N-tert-ブチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル! -ベンズアミド、

N-3,5-ジメチルシクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル) -ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド、

N-イソープロピル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- | 3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド、

(S)-4-メチル-2-([4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-ベンゾイル]- ${3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-} トリル {-プロプ-1E-} エニル)- ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル {-アミノ)-ペンタン酸エチルエステル、N-ベンジル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- <math>{3-[6-(3-ピロリジン-1- {4-} トリル {-プロプ-1E-} エニル)- ピリジン-2- {4-} トリル {-プロプ-2E-} エニル {-ベンズアミド、$

N-プロピル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド、

N-シクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル | -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロビル | -ベンズアミド、

N-シクロプロビル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-{3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル{ -ベンズアミド、 (R,S)-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ペンゾ酸3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プチ-3E-エン-2-イルエステル、

N-シクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-|3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-p-クロロフェニル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル| -ペンズアミド、

N-4-テトラヒドロピラニル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド、

N-プチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3 -ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル -ベンズアミド、

N-ペンチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6- ... (3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド、

N-ノニル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3 -ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル| -ベンズアミド、

N-ヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル! -ベンズアミド、

N-メチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-N- [3-[6-(3-ピロリジン-1-イル)-N- [4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2 E-エニル -ベンズアミド、

(R,S)-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸(E)-1-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル] ヘキシ-1E-エン-3-イルエステル、

N-エチル-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-

ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル -3-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-プロピルアミド、

N-シクロヘキシル-N- $\{3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1-\{4-トリル\} -プロプ-1E-$ エニル $\}$ -ピリジン-2-イル $\}$ -プロプ-2E-エニル $\}$ -4- $\{1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]$ ピリジン-1-イル $\}$ -プチルアミド、

N-シクロヘキシル-3-フルオロ-4-(1H-2-メチルイミダゾ [4,5-c] ピリジン-1-イル メチル)-N- $|3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- \{4-トリル\} -プロプ-1E-エニル)- ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル<math>|-ベンズアミド$ 、

N-シクロヘキシル-3-メトキシ-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル メチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド、

及びそれらの塩、水和物ならびに溶媒和物である。

一般式 (II) の本発明の化合物は、有機合成の標準技術により製造することができる。

方法 1

Xが-O-を示す本発明の化合物は、式 (III) の酸を式 (IV) のアルコール

[式中L、A、R'、B、W、D、E、R'、R'及びR'は式(II)に定義のとおりである]でエステル化して製造できる。エステル化は、カルボジイミド縮合剤(例えば N)-3-ジメチルアミノプロピルーN'-エチルーカルボジイミド)の存在下で行ってもよい。選択的に、酸(III)の活性誘導体は、酸塩化物又はペンタフルオロフェニルエステルのようなエステル化に用いることができる。

方法2

Xが-N(R¹)-を示す本発明の化合物は、式 (III) の酸を式

(V) のアミン

[式中、 R^i 、 R^i 、 R^i 、 R^i R^i

方法3

Dと Eがともに-C=C-である本発明の化合物は、n-ブチルリチウムのような強塩と式 (VII) のホスホニウム塩との処理で形成するウイッティング (Witting)試薬と式 (VI) のケトン

[式中、L、A、R²、B、X、W、R³、R⁴及びR³は式(II)に定義のとおりである] との反応で製造できる。この反応は、トルエンのような適切な溶媒の存在下で行 うことができる。

方法 4

Bがアルケニルもしくはアルキニル基を示す本発明の化合物は、式 (VIII) のハライドと式 (DX) の不飽和化合物

[式中L、A、R²、X、W、D、E、R³、R⁴及びR³は式(II)に定義のとおりであり、「ハロ」はヨウ素ならびに臭素が好ましい」の架橋結合反応を触媒するパラジウムで製造することができる。好ましい触媒は、Pd(OAc)₂、Pd(OAc)₂/PPh₃などのようなパラジウム(II)触媒である。結合反応は、DMF又はジメトキシエタンのような適切な溶媒で、かつ約80~160℃の高温で行ってもよい。

方法5

また、式 (II) の本発明の化合物は、酢酸又はその誘導体と式 (X) のジアミノ化合物

[式中L、A、X、R、B、W、D、E、R³、R'及びR³は式 (II) に記載のとおりである] との反応からなる方法で製造できる。この反応は、WD-A-92/03423号に以前に記載の反応と類似している。

式 (III) の原料のカルボン酸は、それぞれ酸性塩もしくは塩基性塩を生じる式 (XI)

[式中LとAは式 (II) に定義のとおりであり、かつR'はC,-C,アルキル又はベンジルである] の相当するエステルの酸性もしくは塩基性加水分解のどちらかで製造することができる。式(XI)のエステルは、例えばWO-A-93/16075号 (ブリティッシュバイオテクノロジー)、WO-A-90/11280号 (ファイツァー) 及びWO-A-92/14734号 (ファイツァー) の文献に記載されているように製造できる。

式(IV)のアルコールは、ジイソプチルアルミニウムハライドのような還元剤の存在下の式(XII)のエステル

「式中B、W、D、E、R3、R1及びR3は式 (II) に定義のとお

りであり、かつR⁷ は式(XI)に定義される] の還元により製造することもできる。 式(XII)のエステルは、例えばEP-085959-A2号 (ウェルカム) の文献に記載のも のと類似した方法を用いて製造することができる。

のアルデヒドもしくはケトンに酸化し、次いで式OTV)



[式中、R¹、R²、B、W、D、E、R³、R⁴及びR³は式(II)に定義のとおりである]のアミンで還元アミノ化して製造することもできる。還元アミノ化は、メタノールのような適切な溶媒、又は水素気下のパラジウム触媒の存在下の水素化ホウ素ナトリウムのような還元剤により促進することができる。

上述のとおり、本発明は、所望のバランスのH、とPAFアンタゴニスト活性を有する一群の化合物を入手可能にするものである。

したがって、別の態様において、本発明は、

(i)上記式 (II) に定義する化合物又は医薬的に受容なその塩

の有効量を哺乳類に投与することからなる、哺乳類、特にヒトにおけるヒスタミン及び/又はPAFにより媒介される疾患もしくは症状の管理(治療又は予防を意味する)方法、及び

(ii)ヒト又は獣医用医薬、特にヒスタミン及び/又はPAFにより媒介される疾患もしくは症状の管理(治療又は予防を意味する)での使用のための式(II)に定義する化合物、及び

(iii)ヒスタミン及び/又はPAFにより媒介される疾患もしくは症状の管理(治療 又は予防を意味する)用薬剤の製造における式(II)に定義する化合物の使用 に関する。

両方の剤がおそらく関与する場合を除いてヒスタミン及び/又はPAFにより媒介される疾患もしくは症状は、低血圧、血小板減少、気管支収縮、循環系ショック、透過性血管増大(浮腫/紅斑)、アレルギー性鼻炎、副鼻腔炎、喘息、皮膚炎、乾癬、じんましん、過敏性ショック、結膜炎、そう痒、炎症性腸疾患及び大腸炎を含む。

本発明のさらなる態様によれば、一般式(II)の化合物と医薬的及び/又は獣

医学的に受容な担体からなる医薬又は獣医用組成物が提供される。一般式 (II) の1以上の化合物は、1以上の非審性の医薬的及び/又は獣医学的に受容な担体及び/又は希釈剤及び/又はアジュバント、及び所望の他の活性成分と組合わせて存在することができる。一般式 (II) の化合物を含む医薬組成物は、例えば錠剤、トローチ、ロゼンジ、水性又は油性の懸濁剤、分散性粉末剤又は顆粒剤、乳濁剤、硬又は軟カ

プセル剤又はシロップ又はエリキシルのような経口使用に適切な形態であっても よい。

経口用組成物は、医薬組成物の製造について当該分野で公知の方法のいずれで製造してもよく、このような組成物は、医薬的に優れかつ嗜好性にあった製剤を提供するために、甘味剤、着香剤、着色剤ならびに保存剤からなる群から選択される1以上の剤を含むことができる。錠剤は、その製造に適切な非毒性の医薬的に受容な賦形剤と混合した活性成分を含む。これらの賦形剤は、例えば不活性希釈剤(炭酸カルシウム塩、炭酸ナトリウム塩、ラクトース、リン酸カルシウム塩又はリン酸ナトリウム塩)、晶化剤ならびに崩壊剤(トウモロコシ澱粉又はアルギン酸)、結合剤(例えば澱粉、ゼラチン又はアラビアゴム)、及び潤滑剤(例えばステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸又はタルク)であってもよい。錠剤は、コーティングされていなくてもよく、又は胃腸系での崩壊ならびに吸収を遅らす公知の技術でコーティングされてもよく、このためにより長い期間作用を維持する。例えば、グリセリルモノステアリン酸又はグリセリルジステアレートのような物質を遅延に用いてもよい。

経口用組成物は、活性成分が不活性固体の希釈剤(例えばカルシウム炭酸塩、カルシウムリン酸塩もしくはカオリン)と混合している硬ゼラチンカプセル、又は活性成分が水又は油性媒体(例えば落花生油、液体パラフィンもしくはオリーブ油)と混合している軟ゼラチンカプセルとして提供されてもよい。

水性懸濁剤は、水性懸濁剤の製造に適切な賦形剤と混合した

活性物質を含む。このような賦形剤は、懸濁剤、例えばカルポキシメチルセルロ

ースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、アルギン酸ナトリウム、ポリビニルピロリドン、トラガントガムならびにアラビアゴムであり、分散剤又は湿潤剤は、天然に存在するリン脂質(例えばレシチン)又は脂肪酸と酸化アルキレンの縮合生成物(例えばポリオキシエチレンステアレート)又は長鎖脂肪族アルコールと酸化エチレンの縮合生成物(例えばヘブタデカエチレンオキシセタノール)、又は脂肪酸から誘導される部分エステルと酸化エチレンの縮合生成物及びヘキシトール(例えばポリオキシエチレンソルビトールモノオレエート)又は脂肪酸から誘導される部分エステルと酸化エチレンの縮合生成物及びヘキシトール無水物(例えばポリエチレンソルビタンモノオレエート)である。水性懸濁剤は、1以上の保存剤(例えばエチル又はロープロピル Pーヒドロキシベンゾエート)、1以上の着色剤、1以上の着香剤及び1以上の甘味剤(例えばショ糖又はサッカリン)を含むことができる。

油性懸濁剤は、植物油(例えば落花生油、オリーブ油、ごま油又はココナッツ油又は液体パラフィンのような鉱油)に活性成分を懸濁して製剤にすることができる。油性懸濁剤は、粘稠剤(例えばミツロウ、硬パラフィン又はセチルアルコール)を含んでいてもよい。上述したような甘味剤及び着香剤は、経口製剤に嗜好性を与えるために加えることができる。これらの組成物は、アスコルビン酸のような抗酸化剤を添加して保存する

ことができる。

水の添加による水性懸濁剤の製造に適切な分散性粉末剤及び顆粒剤は、分散剤 又は湿潤剤、懸濁剤及び1以上の保存剤と混合した活性成分を提供する。適切な 分散剤又は湿潤剤及び懸濁剤は、既述したもので例示される。また、さらなる賦 形剤、例えば甘味剤、着香剤及び着色剤が、存在することができる。

本発明の医薬組成物は、O/Wエマルジョンの形態であってもよい。油相は、植物油(例えばオリーブ油又は落花生油)又は鉱油(例えば液体パラフィン)又はこれらの混合物であってもよい。適切な乳化剤は、天然に存在するガム(例えばアラビアゴム又はトラガントガム)、天然に存在するリン脂質(例えば大豆、レシチン及びエステル又は脂肪酸から誘導される部分エステル)及びヘキシトー

ル無水物 (例えばソルビタンモノオレエート) 及び酸化エチレンと部分エステル の縮合生成物 (例えばポリオキシエチレンソルビタンモノオレエート) であって もよい。エマルジョンは、甘味剤及び着香剤を含むことができる。

シロップとエリキシルは、甘味剤(例えばグリセロール、プロピレングリコール、ソルビトール又はショ糖)と配合することができる。このような製剤は、粘滑剤、防腐剤ならびに着香剤及び着色剤を含んでいてもよい。医薬組成物は、無菌の注射可能な水性又は油性懸濁剤の形態であってもよい。この懸濁剤は、上述の適切な分散剤又は湿潤剤及び懸濁剤を用いて公知技術により製剤化することができる。無菌の注射可能な製剤は、

非毒性かつ非経口性(parentally)の受容な希釈剤又は溶媒の無菌の注射可能な溶液又は懸濁剤(例えば1,3-ブタンジオール溶液)であってもよい。用いられ得る受容な賦形剤及び溶媒には、水、リンゲル液及び等張の塩化ナトリウム溶液がある。さらに、無菌の不揮発油は、溶媒又は懸濁媒体として従来から用いられている。この目的のために、合成モノ又はジグリセリドを含むいずれかの刺激の少ない不揮発油を用いることができる。さらに、注射可能な製剤にオレイン酸のような脂肪酸の使用が見いだされている。

本発明の化合物は、薬剤の直腸投与用の座薬の形態で投与することができる。 これらの組成物は、通常の温度で固体で、直腸の温度で液体の適切な非放射性の 賦形剤と薬剤を混合して製造することができ、このために直腸で溶けて薬剤を放 出する。このような物質は、ココアバター及びポリエチレングリコールである。

皮膚に局所的に使用する場合は、本発明の化合物は、クリーム、軟膏、ゼリー、溶液又は懸濁剤などの形態をとることができる。薬剤として用いられ得るクリーム又は軟膏製剤は、当該分野で周知の通常製剤であり、例えば英国薬局方のような製薬学の標準的なテキストに記載されている。

眼に局所的に適用する場合は、本発明の化合物は、適切な無菌水性又は非水性の賦形剤の溶液又は懸濁剤の形態をとることができる。添加剤、例えば緩衝剤、 酢酸フェニル第二水銀又は硝酸フェニル第二水銀、ペンザルコニウムクロライド 又はクロ ロヘキシジンのような殺菌剤及び防菌剤含む防腐剤ならびにハイプロメロース (hypromellose)のような粘稠剤を包含していてもよい。

本発明の化合物は、無菌媒体で非経口的に投与することができる。薬剤は、用いられる賦形剤及び縮合剤によって賦形剤に懸濁するか又は溶解させることができる。局部麻酔剤のようなアジュバント、防腐剤及び緩衝剤を賦形剤に溶解させるのが、有利である。

本発明の化合物は、鼻腔又は舌下投与、例えば溶液又は懸濁剤の粉末もしくは点滴薬の形態の医薬活性成分を分散させることができる噴霧剤又はスプレーの投与による呼吸系の治療に用いてもよい。分散性粉末の特性を有する医薬組成物は、活性成分に加えて、室温より低い沸点を有する液体推進剤、及び所望であれば液体又は固体の非イオン性もしくはアニオン性界面活性剤及び/又は希釈剤のようなアジュバントを通常含む。医薬活性成分が溶液にある医薬組成物は、これに加えて適切な推体と、さらに必要であれば別の溶媒及び/又は安定化剤を溶液に含む。推進体の代わりに圧縮空気を用いてもよく、これは適切な圧縮及び増幅装置で必要なように製造することができる。

約0.1mg~約140mg/kg体重/日オーダーの服用レベルが、上記症状の治療に有用である(約0.5mg~約7g/患者/日)。例えば、炎症は、約0.01~50mg化合物/kg体重/日。(約1.0mg~約3.5g/患者/日)の投与で有効に治療される。局所投与に用いられる服用量は、当然に治療面積の大きさによる。眼の場

合は、各1回につき薬剤 $0.1\sim10$ mgが代表的である。

一つの服用量を生じる担体物質と組合わさった活性成分の量は、治療される宿主及び投与の特定作用により変化する。例えば、ヒトの経口投与用製剤は、全組成物の約5~95%で変化する適切かつ都合のよい量の担体物質に結合した活性剤の化合物を0.5mg~5 g含むことができる。服用単位の形態は、一般に約1 mg~約500mgの活性成分を含んでいてもよい。

しかし、いずれかの特別な患者の特定の服用量レベルは、用いられる特定化合物の活性、年齢、体重、通常の健康状態、性別、摂食、投与時間、投与方法、排出速度、薬剤の組合せ及び治療中の特定の疾患の選択性を含む様々な因子により

変化すると解される。

以下の実施例は、本発明を例証するものであるが、何らかの方法でその範囲を 限定するものではない。以下の略用語を実施例で使用する:

DOM ジクロロメタン、

DMF ジメチルホルムアミド、

HOAt 1-ヒドロキシー7-アザベングトリアゾール、

DIBAL ジイソプチルアルミニウム ハライド、

EDC N-(3-ジメチルアミノプロピル)-N'-エチルカルボジイミド塩酸塩

DMAP N,N-ジメチルアミノピリジン、

HCl 塩酸

無水硫酸マグネシウム及び硫酸ナトリウムは、乾燥剤として用いた。カラムクロマトグラフィーは、フラッシュグレードのシリカゲルで行った。 1 H-NMR及び 13 C-NMRは、それぞれ250MHz及び62.5MHzのブルカーAC20分光計で、又はそれぞれ50 CMHz及び125.72MHzのブルカーAMX-500分光計で記録した。CDC1。又は d_4 - $_{4}$

実施例1

4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]-ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -ブロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロプ-2E-エニルエステル

(a) メチル-(E)-3-(6-[3-ピロリジン-1-イル- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-

ピリジン-2-イル)-アクリレート

(E)-3-(6-[3-ピロリジン-1-イル- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-アクリル酸(2.04g、5.9mmol)のメタノール溶液(50ml)を、濃HCl(10ml)で処理し、6日間室温で攪拌した。反応を炭酸水素ナトリウム塩の飽和溶液で中和し、溶媒を減圧下で除去した。DOMを残渣に加え、無機物の固体をろ過で除去した。ろ液を減圧下で濃縮し、メチル-(E)-3-(6-[3

-ピロリジン-1-4-トリル -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-4ル)-アクリレートをピンク色の泡状物として得た (1.98g、93%)。

 $^{1}\text{H-NMR}; _{\delta} \text{ (DCl}_{3}), 7.70(1\text{H}, d, J=15.7\text{Hz}), 7.57(1\text{H}, t, J=7.7\text{Hz}), 7.30(1\text{H}, t, J=7.6\text{Hz}), 7.25(2\text{H}, d, J=8.3\text{Hz}), 7.17(1\text{H}, d, J=7.2\text{Hz}), 7.10(2\text{H}, dt, J=8.2, 1.8\text{Hz}), 6.96(1\text{Hz}), 6.93(1\text{H}, d, J=7.9\text{Hz}), 3.83(3\text{H.s}), 365(2\text{H}, bs), 2.85(4\text{H}, bm), 2.41(3\text{H}, s) \\ \underset{\delta}{\text{H}} \downarrow \text{U}^{2}.04(4\text{H}, bm).$

(b) 3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル) -プロプ-2E-エン-1-オール

53.0,52.8,29.6,23.4,23.4 および21.2.

(c) 4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロブ-2E-エニルエステル

4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル) | ペンゾ酸ナトリウ ム塩(310mg、1.08mmol)、3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル | -プロプ-1E-エニ ル]ーピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エン-1-オール(300mg、0.90mmo1)及びEDC(275 mg、1.44mmol)のDCM溶液(10ml)をDMAP(5mg)で処理し、96時間室温で攪拌した。 溶液を減圧恐縮して、シリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製した。生成 物を5%メタノール/DOMで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせ、 溶媒を除去し、4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ 酸3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロプ-2E-エニルエステルを白色泡状物として得た(72mg、15%)。 $^{1}H-NM$ R; g (DCI,).9.03(1H.s).8.37(1H,d,J=5.5Hz),8.08(2H,d,J=8.4Hz),7.44(1H,t,J)=7.7Hz),7.21(2H.d,J=7.9Hz),7.20(1H,t,J=7.0Hz),7.15(1H,d,J=5.8Hz),7.13(2H ,d, J=8.4Hz),7.10(1H,d, J=9.0Hz),7.07(2H,d, J=8.0Hz),701(1H,dt, J=15.5.6.0Hz),6.78(1H,d.J=15.7Hz),6.71(1H,d,J=7.7Hz),5.39(2H,s),5.03(2H,d,J=1.4Hz),3 .30(2H,d,J=7.0Hz),2.67(4H,brs),2.60(3H,s),2.40(3H,s); t v:1.82(4H,bs); 13 C-NMR; δ (CDC7,),165.5,157.1,153.5,153.4,142.2,142.0,140.3,139.9,139.8,13 7.2,136.8,135.0,132.9,130.7,130.3,129.6,129.2,127.8,126.2,121.3,120.5,10 4.8,65.0,54.4,53.9,47.1,23.4,21.3および14.0.

実施例2

4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル) ベング酸3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリルトプロ

プ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロプル-エステル

(a) メチル-3-(6-[3-ピロリジン-1-イル- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリ ジン-2-イル)-プロパノエート

水素化ホウ素ナトリウム (629mg、16.56mmol)とテルル (898mg、7.04mmol)を、1時間80℃で希ガス下で脱気したエタノール (30ml)中で加熱した。得られた懸濁液を室温に冷却し、脱気した塩化アンモニムで、次いでメチルー(E)-3-(6-[3-ピロリジン-1-イルー {4-トリル} ープロプー1E-エニル]ーピリジン-2-イル)ーアクリレート (1.0g、2.76mmol)のエタノール溶液 (10ml)で処理した。反応物を希ガス下で18時間室温で攪拌した。反応物を空気に開放し、2時間攪拌し、次いで珪藻土のパッドでろ過した。ろ液を減圧濃縮して、ピンク色の固体を得た。その固体をDCMでトリチュレートした (x3)。合わせた洗浄物をろ過し、溶媒を減圧除去し、メチルー(E)-3-(6-[3-ピロリジン-1-イルー {4-トリル} ープロプー1E-エニル]ーピリジン-2-イル)ープロパノエートをピンク色の泡状物として得た (1.084g、エチルエステルを少量含有)。 1 H-NMR; $_\delta$ (ODCl,),7.47(1H,t, J=7.6Hz),7.26(2H,d, J=6.9Hz),7.00(4H,m),6.72(1H,d, J=7.2Hz),378(2H,d, J=6.8Hz),3.70(3H,s),3.30(4H,bm),3.18(2H,t, J=8.2Hz),2.88(2H,t, J=7.2Hz),2.45(3H,s) および2.14(4H,bm).

(b) (E)-3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロパノール

メチルー(E)-3ー(6ー[3ーピロリジンー1ーイルー |4-トリル|-プロプー1ーエニル]-ピリジンー2ーイル)-プロパノエート (206mg、0.55mmol、メチルとエチルエステルの混合物) のTHF溶液(5m1)を-78℃に冷却し、希ガス下でDIBAL(トルエン中1.0M溶液1.65ml、1.65mmol) で処理した。反応物を-78℃で4時間攪拌し、室温に温め

た。反応を水(2m1)で停止し、生成物をDCMに抽出した(x3)。有機抽出物を合わせて硫酸マグネシウムで乾燥させ、ろ過し、減圧激縮して、 $(E)-3-(6-[3-ピロリジノ-1-{4-} +1) ル -プロプ-1-エニル<math>]-ピリジン-2-$ イル)-プロパノールを淡褐色粘性物として得た<math>(137mg, 74%)。

 1 H-NMR; $_{\delta}$ (CDC1,),742(1H,t.J=8.3Hz),7.20(2H,d,J=7.8Hz),7.09(2H,d,J=9.6Hz),6.98(2H,m),6.73(1H,d,J=7.6Hz),3.70(2H,t,J=7.3Hz),3.18(2H,d,J=6.9Hz),2.9 7(2H,t,J=7.3Hz),2.52(4H.bm),2.39(3H,s),2.00(2H,m) $_{\delta}$ \downarrow \circlearrowleft 1.77(4H,bm).

(c) 4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロピルエステル

4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル) ベンゾ酸ナトリウム塩(551mg、1.52mmo1)、(E)-3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロパノール(341mg、1.02mmo1)及びN-(3-ジメチルアミノプロピル)-N'-エチルカルボジイミドハイドロクロライド(311mg、1.62mmo1)のDOM溶液(10m1)をジメチルアミノピリジ

ン(5mg)で処理し、96時間室温で攪拌した。反応混合物をDOMと飽和二炭酸ナトリウム溶液に分画した。有機相をブラインで洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、減圧濃縮した。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、10%メタノール/DOMで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせ、溶媒を除去して、4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロピルエステルを白色泡状物として得た(138mg、23%)。

¹H-NMR; δ (CDCl₃),9.00(1H,s),8.33(1H,d,J=5.5Hz),7.96(2H,d,J=8.3Hz),7.35(1 H,t,J=7.7Hz),7.18(2H,d,J=7.8Hz),7.10(6H,m),6.95(1H,d,J=7.6Hz),6.64(1H,d,J=7.7Hz),5.37(2H,s),4.36(2H,t,J=6.5Hz),3.27(2H,d,J=7.0Hz),2.90(2H,t,J=7.3Hz),2.65(4H,m),2.57(3H,s),2.36(3H,s),2.25(2H,m) $\frac{1}{2}$ $\frac{$

.4,53.8,47.1,34.6,31.2,28.0,23.4,21.2および14.0.

実施例3

N-メチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3 -ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロブ-2E-エニル| -ペンズアミド

(a) 3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル) -プロプ-2E-エナール

3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エン-1-オール(1.00g、2.99mmol)のDOM溶液(20ml)を、二酸化マンガン(4g、46mmol)を滴加して処理した。反応混合物を3時間強く攪拌し、グラスファイバーのパッドにろ過した。ろ液を減圧濃縮し、3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エナールを褐色固体として得た(0.924g、93%)。 ¹H-NMR; δ(CDCl₃),9.87(1H,d,J=9.5Hz),7.55(1H,t,J=7.5Hz),7.50(1H,d,J=8.5Hz),7.33(1H,d,J=8.0Hz),7.21(2H,d,J=8.5Hz),7.18-7.13(2H,m),7.08(2H,d,J=8.5Hz),6.92(1H,d,J=9.5Hz),3.27(2H,d,J=9.5Hz),2.62-2.27(4H,m),2.39(3H,s)および1.81-1.77(4H,m).

(b) メチル- {3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル! -アミン

3-(6-[3-ピロリジノ-1- $\{4-$ トリル $\}$ -プロプ-1E-エニル $\}$ -ピリジン-2-イル $\}$ -プロプ-2E-エナール(230mg、0.69mmol)のDOM溶液(10ml)を硫酸マグネシウム(1.2 5g)とメチルアミン(THF中2M溶液 380 μ l、0.76mmol)で処理した。反応物を18でで暗所で攪拌し、ろ過し、減圧濃縮して、イミンを褐色油状物として得た。残渣

を乾燥メタノール(10ml)で懸濁し、氷塩浴(ice-salt bath)で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(30.6mg、0.81mmol)と処理した。反応物を2時間攪拌し、溶媒を減圧除去した。残渣をDCM(10ml)中で採取し、ブラインで

洗浄した。有機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、濃縮してメチルー $\{3-(6-[3-ピロリジノ-1-\{4-\}]) ル \}$ -プロプー $[2-x=\mu]-$ ピリジン- $[2-4\mu]$ -プロプー $[2-x=\mu]-$ ピリジン- $[2-4\mu]$ -プロプー $[2-x=\mu]$ -アミンを褐色油状物として得た(208mg, 87%)。 1 H-NMR; $_{\delta}$ (CDCl,), 7.38(1H, t. J=8.5Hz), 7.17-7.16(3H, m), 7.09-7.04(3H, m), 6.90(1H, dt, J=16.0, 6.5Hz), 6.66(1H, d, J=7.5Hz), 6.61(1H, d, J=15.0Hz), 3.43(2H, d, J=5.5Hz), 3.18(2H, d, J=7.5Hz), 2.54-2.49(4H, m), 2.47(3H, s), 2.38(3H, s) および1.77-1.73(4H, m).

(c) N-メチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル{ -ペンズアミド

メチルー ${3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル| -アミン(208mg、0.60mmo1)、4-(1H-2-メチルイミダン[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル) ベンゾ酸ジヒドロクロライド塩(204mg、0.60mmo1)、EDC(172mg、0.90mmo1)、HOAt(10mg, 0.07mmo1)及びN-メチルモルホリン(132<math>\mu$ 1、1.20mmo1)のDNF溶液(5m1)を96時間室温で攪拌した。溶媒を減圧除去し、残渣をDCMとプラインに分画した。有機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去し、褐色泡状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DCM中 $10\sim20\%$ メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせ、溶媒を除去して、N-メチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- ${3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-ト)}$

リル -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エニル -ベンズアミドを褐色泡状物として得た(222mg、62%)。

d, J=7.0Hz), 3.12 $\frac{1}{12}$ $\frac{1$

実施例4

N-シクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-{3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロブ-2E-エニル| -ペンズアミド

(a) シクロヘキシルー [3-(6-[3-ピロリジノ-1- [4-トリル] -プロブ-1E-エニル] -ピリジン-2-イル)プロプ-2E-エニル -アミン

3-(6-[3-ピロリジノ-1- $\{4-$ トリル $\}$ -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エナール(463mg、1.34mmol) のDCM溶液(20ml)を、3 Aのモリキュラーシーブの活性化粉末(3g)とシクロヘキシルアミン(175 μ l、1.53mmol)で処理した。

反応物を18時間攪拌、ろ過し、減圧濃縮して、イミンを褐色油状物として得た。 残渣を乾燥メタノール(20ml)に懸濁し、氷塩浴で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム (62mg、1.64mmol) と処理した。反応物を2.5時間攪拌し、溶媒を減圧除去した。残渣をDCM(10ml)中で採取し、ブラインで洗浄した。有機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、濃縮して、シクロヘキシルー $\{3-(6-[3-ピロリジノ-1-\{4-トリル\}-プロプ-1E-エニル\}-ピリジン-2-イル)プロプ-2E-エニル}-アミンを褐色油状物として得た(530mg、92%)。 <math>^1$ H-NMR; $_{\delta}$ (CDCl $_{\delta}$),7.40(1H,t,J =8.0Hz),7.22-7.17(3H,m),7.12-7.07(3H,m),6.92(1H,dt,J=15.0,6.0Hz),6.68(1H,d,J=8.0Hz),6.62(1H,d,J=16.0Hz),3.49(2H,dd,J=6.5,0.5Hz),3.18(2H,d,J=8.0Hz),2.56-2.50(5H,m),2.40(3H,s),1.94(2H,bd,J=13.0Hz),1.79-1.71(6H,m),1.66-1.60(1H,m) $_{\frac{1}{2}}$ $_{\frac{1}{2}}$

(b) N-シクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル-メチル)-N- |3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エニル| -ベンズアミド

シクロヘキシルー |3-(6-[3-ビロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)プロプ-2E-エニル| -アミン(500mg、1.20mmol)、4-(1H-2-メチ ルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)| ベンゾ酸ナトリウム塩(348mg、1.2 0mmol)、EDC(246mg、1.81mmol)及びHOAt(15mg)のDOM溶液(15ml)を96時間室温で 攪拌した。溶媒を減圧除去し、残渣をDOMとプラインに分画した。有機物を硫酸 マグネシウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して、褐色泡状物を得た。生成物 をシ

リカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DOM中 $10\sim20\%$ メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせて溶媒を除去し、N-シクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-|3-(6-[3-ピロリジノ-1-|4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル]-ベンズアミドを褐色泡状物として得た(555mg、69%)。

¹ H–NMR; δ (\Box Cl₃),9.03(1H,s),8.36(1H,d,J=5.3Hz),7.40(1H,t,J=7.7Hz),7.37(2 H,d,J=7.9Hz),7.19(2H,d,J=7.9Hz),7.16–7.10(2H,m),7.08(2H,d,J=7.9Hz),7.10–6.85(3H,m),6.85–6.20(3H,bm),5.33(2H,s),4.45–3.40(3H,bm),3.22(2H,d,J=6.9Hz),2.58(7H,bs),2.38(3H,s),1.90–1.70(8H,bm),1.66–1.53(3H,m) $_{\frac{1}{2}}$ $_{\frac{1$

実施例 5

4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジ

ノー1- |4-トリル| -プロプー1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロプ-2E-エニル| - ベンズアミド

(a) 3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル) -プロプ-2E-エン-1-イルアセテート

3-(6-[3-ピロリジノ-1-14-トリルレープロブ-1E-エニル

]ーピリジンー2ーイル)ープロプー2E-エンー1ーオール (227mg、0.68mmo1)のDOM溶液 (3ml)に、ピリジン (110 $_\mu$ 1、1.36mmo1)を希ガス下で加えた。塩化アセチル (72 $_\mu$ 1、1.02mmo1)を加え、反応物を18時間室温で攪拌した。反応混合物をDOMとプラインに分画した。有機相を分離し、硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過し、真空濃縮して褐色油状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、5%メタノール/DOMで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせ、溶媒を除去して、3-(6-[3-ピロリジノー1- $\{4-$ トリル $\}$ -プロプー1E-エニル $\}$ -ピリジンー2ーイル)ープロプー2E-エンー1ーイルアセテートを褐色粘性物として得た (184mg、73%)。

(b) {3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル -アジド

3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル} -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エン-1-イルアセテート (136mg、0.365mmol)のTHF/水混合溶液(5:1、 5ml)を、アジ化ナトリウム (28mg、0.44mmol) とテトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム炭(0)(17mg、0.015mmol)で処理した。反応物を18時間室温で 提拌した。溶媒を減圧除去し、暗褐色の残渣を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、5%メタノール/DOMで溶出した。生成物を含有するフラクション

を合わせて溶媒を減圧除去し、|3-(6-[3-ピロリジノ-1-|4-トリル|-プロプ-1-1-1-1]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル<math>|-rジドを褐色粘性物として得た(110mg、85%)。

(c) {3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル} -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エニルト-アミン

{3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル) -プロプ-2E-エニル| -アジド(154mg、0.43mmol)のメタノール溶液(10ml)を塩化スズ(II)(163mg、0.86mmol)で処理した。反応物はわずかに発熱し、暗色になった。1時間後に溶媒を滅圧除去し、緑色の粘性物を得た。残渣を水酸化ナトリウム溶液(5M)で処理し、生成物をジエチルエーテルで抽出した(x4)。合わさった有機抽出物を合わせ、硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、溶媒を除去して {3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E -エニル | -アミンを褐色粘性物として得た(77.5mg、54%)。 1H-NMR; (CDCl,),7.43(1H,t,J=8.1Hz),7.21(3H,m),7.09(3H,m),6.99(1H,dt,J=16.3,6.3Hz),6.69(1H,d,J=8.0Hz),6.61(1H,dt,J=15.6,1.4Hz),3.56(2H,dd,J=5.8,1.3Hz),3.21(2H,d,J=9.6Hz),2.56(4H,m),2.40(3H,s),1.79(4H,s)および1.71(2H,bs).

(d) 4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エ

ニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニルレーペンズアミド

|3-(6-[3-ピロリジノ-1-|4-トリル|-プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル) -プロプ-2E-エニル| -アミン(77.5mg、0.23mmol)、4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5 -c]ピリジン-1-イルメチル) ペンゾ酸ナトリウム塩(101mg、0.28mmo1)、EDC(54 mg、0.28mmol)及びHOAt(38mg、0.28mmol)の混合物に、DMF(3ml)を加えた。N-メ チルモルホリン(102 μ 1、0.93mmol)を加え、懸濁液を96時間室温で攪拌した。溶 媒を減圧除去し、残渣をDOMと飽和二炭酸ナトリウム溶液に分画した。有機相を 分離し、ブラインで洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥させ、ろ過し、褐色粘性物 に減圧濃縮した。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、5 ~20%メタノール/DOMで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせ、溶 媒を除去して4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-(6 -[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル! -ベンズアミドを淡褐色のグラス状物として得た(33.6mg、24%)。 'H -NMR; δ (MeOD), 8.84(1H,s), 8.29(1H,d, J=5.7Hz), 7.86(2H,d, J=8.3Hz), 7.52(1H,d J=5.7Hz, J=5.7Hz, J=7.8Hz, J=7.8Hz, J=7.22, J=7.9, J.0Hz), 6.84(1H, dt, J=15.8,5.6Hz), 6.72(1H, d, J=8.0Hz), 6.66(1H, d, J=15.8Hz), 56 0(2H,s), 4.20(2H,dd,J=5.7,1.2Hz), 3.24(2H,d,J=7.0Hz), 2.63(3H,s), 2.57(4H,m),2.37(3H,s) および1.76(4H,m);¹³C-NMR; & (MeOD),167.8,157.2,155.4,154.5,142 .9,141.0,140.8,139.7,139.2,139.1,137.2,136.8,134.9,134.0,130.6,130.6,129 .3,129.3,128.8,128.8,127.8,127.7,126.5,120.7,119.7,106.0,54.0,53.5,53.3,

実施例 6

N-(3-x+n-but-1-4n)-4-(1H-2-x+n4x4y)[4,5-c]

ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロ プ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル| -ベンズアミド

(a) (3-メチル-but-1-イル)- |3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル| -アミン

(E)-3-(6-[3-ピロリジノ-1- $\{4-$ トリル $\}$ -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エナール(345mg、1.04mmol)のDOM溶液(20ml)を、3 Aのモリキュラーシーブの活性粉末(2g)とイソアミルアミン(133 μ l、1.14mmol)で処理した。反応物を18時間挽拌し、ろ過し、減圧濃縮してイミンを褐色油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(20ml)で再懸濁し、氷塩浴で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(39mg、1.04mmol)と処理した。反応物を2時間攪拌し、溶媒を減圧除去した。残渣をDOM中で採取し、飽和二炭酸ナトリウム溶液で洗浄した。有機物を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過、濃縮して(3-メチル-but-1-イル)- $\}$ 3-(6-[3-ピロリジノ-1- $\{4-$ トリル $\}$ -プロプ-1E-エニル $\}$ -ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル $\}$ -アミンを橙色油状物として得た(388mg、92%)。

 $^{1}\text{H-NMR}; \ \delta \ (\text{DCl}_{3}), 7.42(1\text{H}, \text{t}, \text{J=}7.9\text{Hz}), 7.20(3\text{H}, \text{m}), 7.10(3\text{H}, \text{m}), 6.93(1\text{H}, \text{dt}, \text{J=}6.0, 3.3\text{Hz}).6.68(1\text{H}, \text{d}, \text{J=}8.1\text{Hz}), 6.63(1\text{H}, \text{d}, \text{J=}15.8\text{Hz}), 3.48(2\text{H}, \text{dd}, \text{J=}6.2, 1.3\text{Hz}), 3.18(2\text{H}, \text{d}, \text{J=}7.0\text{Hz}), 2.69(2\text{H}, \text{t}, \text{J=}7.3\text{Hz}), 2.53(4\text{H}, \text{m}).2.40(3\text{H}, \text{s}), 1.77(5\text{H}.\text{m}). \\ 1.65(2\text{H}, \text{q}, \text{J=}6.8\text{Hz})_{\frac{1}{23}} \ \ \text{L} \ \ \text{U}^{\text{s}}0.92(6\text{H}.\text{d}.\text{J=}6.8\text{Hz}).$

(b) N-(3-メチル-but-1-イル)-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル メチル)-N- |3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン -2-イル)-プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド

(3-メチル-but-1-イル)- |3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル| -アミン(383mg、0.95mmol)、4-(1H

¹H-NMR; δ (Ω Cl,), 9.01(1H, s), 8.35(1H, d, J=5.7Hz), 7.51–742(3H, m), 7.27–7.05(10H, m), 6.82–6.73(2H, m), 5.37(2H, s), 4.34(1H, m), 4.05(1H, bs), 3.55(2H, d, J=5.9 Hz), 3.25(1H, m), 3.00(4H, m), 2.60(3H, s), 2.40(3H, s), 1.97(4H, bs), 1.57–1.40(4H, bm)0.95(4H, d, J=5.5Hz) $\frac{1}{23}$ $\frac{1}{2}$ $\frac{$

実施例7

N-イソ-ブチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド

(a) イソープチルー {3-(6-[3-ピロリジノー1- |4-トリル| -プロプー1E-エニル]-ピ リジン-2-イル)プロプー2E-エニル -アミン

3-(6-[3-ピロリジノ-1- $\{4-$ トリル $\}$ -プロプ-1E-エニル $\}$ -ピリジン-2-イル $\}$ -プロプ-2E-エナール(369mg、1.11mmol)のDOM溶液(20ml)を、3 Aのモリキュラーシープの活性粉末(2g)とイソプチルアミン(120 μ l、1.22mmol)で処理した。反応物を18時間攪拌し、ろ過し、減圧濃縮してイミンを褐色油状物と

して得た。残渣を乾燥メタノール(20ml)に再懸濁し、水塩浴で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(40mg、1.00mmol)と処理した。反応物を 2 時間攪拌し、溶媒を滅圧除去した。残渣をDCM(10ml)中で採取し、ブラインで洗浄した。有機物を無水硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過、濃縮してイソープチルー ${3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル}-ピリジン-2-イル)プロプ-2E-エニル<math>{-r}$ -アミンを橙色油状物として得た(300mg、80%)。 1 H-NMR; ${}_{\delta}$ (CDCl,),7.38(1H,t,J=8.0Hz),7.20-7.17(3H,m),7.10-7.05(3H,m),6.91(1H,dt,J=16.0,6.5Hz),6.67(1H,d,J=8.0Hz),6.62(1H,d,J=14.0Hz),3.45(2H,d,J=4.0Hz),3.19(2H,d,J=7.5Hz),2.57-2.52(4H,m),2.48(2H,d,J=6.0Hz),2.38(3H,s),1.81-1.74(5H,m),1.23(1H.s) および0.92(6H,d,J=7.5Hz).

(b) N- (イソープチル) -4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ビリジン-1-イルメチル)-N- {3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド

イソープチルー ${3-(6-[3-ピロリジノー1- |4-トリル} -プロプー1E-ェニル]-ピリジンー2-イル)プロプー2E-エニル<math>{}$ -アミン(300mg、0.77mmol)、4-(1H-2-メチルイミダブ[4,5-c]ピリジンー1-イルメチル) ${}$ ベンゾ酸ジヒドロクロライド塩(262mg、0.77mmol)、EDC(221mg、1.16mmol)、N-メチルモルホリン(270 ${}_{\mu}$ 1、1.54mmol)及びHOAt(15mg)のDMF溶液(10ml)を96時間室温で撹拌した。溶媒を減圧除去し、残渣をDCMとプラインに分画した。有機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色泡状物を得た。生成物をシリカゲルのカ

ラムクロマトグラフィーで精製し、DOM中10~20%メタノールで溶出した。生成

物を含有するフラクションを合わせ、溶媒を除去してN-(イソープチル) -4-(1H-2-メチルイミダゾ [4,5-c]ピリジン-1-イルメチル) -N- $\{3$ -[6-(3-ピロリジノ-1- $\{4$ -トリル $\}$ -プロプー1E-エニル $\}$ -ピリジン-2-イル $\}$ -プロプー2E-エニル $\}$ -ベンズアミドを淡褐色泡状物として得た(264mg、54%)。 1 H-NMR; $_\delta$ (CDC1,),9.03(1H,s),8.38(1H,d,J=5.5Hz),7.44(1H,t,J=7.8Hz),7.41(2H,d,J=8.1Hz),7.22-6.98(9H,m),6.87-6.40(3H,m),5.35(2H,s),4.37(0.64H,d,J=5.2Hz),4.05(1.36H,d,J=4.1Hz),3.41(1.32H,d,J=7.5Hz),3.19(2H,d,J=6.6Hz),3.11(0.68H,d,J=7.0Hz),2.60(3H,s),2.53(4H,bs),2.39(3H,s),2.20-1.85(1H,m),1.77(4H,bs),0.97(4H,d,J=6.6Hz),3.15(0.94(2H,d,J=6.8Hz); 13 C-NMR; $_\delta$ (CDC1,),171.3 157.5,153.3,142.1,142 0.140.3,139.8,137.0,136.9,136.6,136.1,135.2,133.0,131.5,129.7,129.3,129 1.128.9,128.0,1274,126.2,121.1,120.4,104.8,55.7,54.7,54.1,51.8,51.2,47.0,46.1,26.6,23.4,21.2,20.1,19.8 $\frac{1}{2}$ よび14.0.

実施例8

N-シクロペンチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-|3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロプ-2E-エニルト-ベンズアミド

(a) シクロペンチル- [3-(6-[3-ピロリジノ-1- [4-トリル] -プロプ-1E-エニル] -ピリジン-2-イル)プロプ-2E-エニル[

ーアミン

3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エナール(340mg、1.02mmol)のDOM溶液(20ml)を、3 Aのモリキュラー シーブの活性粉末(2g)とシクロペンチルアミン(111 $_\mu$ 1、1.12mo1)で処理した。反応物を18時間攪拌し、ろ過し、滅圧激縮してイミンを褐色油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(20m1)に再懸濁し、氷塩浴で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(37mg、0.98mo1)と処理した。反応物を2時間攪拌し、溶媒を滅圧除去した。残渣をDCM中で採取し、飽和二炭酸ナトリウム溶液で洗浄した。有機相を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過、濃縮してシクロペンチルー $\{3-(6-[3- ピロリジノ-1- \{4-トリル\} - プロブ-1E- エニル\} - ピリジン-2- イル)- プロブ-2E- エニル<math>\{-r$ ミンを褐色油状物として得た(374mg、95%)。 1 H-NMR; $_\delta$ (CDC1,),742(1H,t,J=7.8Hz),7.20(3H,m),7.09(3H,m),6.93(1H,m),6.68(1H.d.J=78Hz),6.63(1H.d.J=15.5Hz),3.46(2H,m),1.71(2H,m),1.56(2H,m) $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{6}$ $_{7}$ $_{8}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{8}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{8}$ $_{7}$

(b) N-シクロペンチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)
-N- |3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル
)-プロブ-2E-エニル| -ペンズアミド

シクロペンチルー $\{3-(6-[3-ピロリジノ-1-\{4-トリル|-プロプ-1E-エニル]- ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル<math>\}$ -アミン(370mg、0.92mmo1)、4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]

ピリジン-1-イルメチル)} ベンゾ酸ジヒドロクロライド塩(314mg、0.92mmo1)、E DC(265mg、1.38mmo1)、N-メチルモルホリン(202 μ 1、1.82mmo1)及 σ HOAt(20mg) のDMF溶液(10m1)を96時間室温で撹拌した。溶媒を減圧除去し、残渣をDCMと飽和二炭酸ナトリウム溶液に分画した。有機物を硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色泡状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DCM中10~15%メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせ、溶媒を除去してN-シクロペンチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- $\{3-(6-[3-ピロリジノ-1-\{4-トリル\}-プロプ-1E-エニル\}-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル<math>\{-ペンズアミドを褐色泡状物として得た(74mg、12%)。</code>$

 $^{1}H-NMR$; $_{6}$ (CDC1,),9.03(1H,s),8.38(1H,d.J=5.4Hz),7.42(3H,m),7.19-7.07(9H,m

),6.74(3H,m),5.35(2H,s),4.16(2H,bs),3.18(2H,d,J=7.0Hz),2.60(3H,s),2.52(4 H,m),2.39(3H,s),2.23(1H.m) & V1.75-1.50(12H,bm); C-NMR; & (CDCl,),1574,153.5,142.0,141.9,141.4,140.3,139.8,137.4,136.5,136.4,136.0,135.4,131.4,130.6,129.7,129.0,127.4,126.3,120.7,119.6,104.8,60.6,54.8,54.1,47.0,30.1,29.6,24.023,4,23.2,21.2 & V14.0.

実施例9

N-(R,S)sec- \mathcal{T} + \mathcal{N} -4-(1H-2- \mathcal{I} + \mathcal{N} -1- \mathcal{I} -2- \mathcal{I} -1- \mathcal{I} -2- \mathcal{I} -2- \mathcal{I} -1- \mathcal{I} -1- \mathcal{I} -2- \mathcal{I} -1- \mathcal{I} -

(a) (R,S)sec-ブチル- |3-[6-(3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル| -アミン

3-(6-[3-ピロリジノ-1- $\{4-$ トリル $\}$ -プロプ-1E- \pm エニル]-ピリジン-2- \pm イル)ープロプ-2E- \pm エナール(217mg、0.653mmol)のDOM溶液(10ml)を、3 Aのモリキュラーシープの活性粉末(1g)と(R,S)-sec-ブチルアミン(225 \pm 1、2.16mmol)で処理した。反応物を36時間攪拌し、ろ過し、減圧濃縮してイミンを褐色油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(20ml)に再懸濁し、氷塩浴で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(62mg、1.64mmol)と処理した。反応物を2.5時間攪拌し、溶媒を減圧除去した。残渣をDOM(10ml)中て採取し、ブラインで洗浄した。有機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過、濃縮して(R,S)-sec-ブチルー $\{3-(6-[3-ピロリジノ-1-\{4-$ トリル $\}$ -プロプ-1E-

エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル -アミンを橙色油状物として得た

(530mg, 92%), 1 H-NMR; $_{\delta}$ (CDCl,),7.42(1H,t,J=7.8Hz),7.26-7.19(3H,m),7.15-7.08(3H,m).6.93(1H,dt,J=15.7,6.1Hz),6.68(1H,d,J=8.2Hz),6.64(1H,dt,J=15.9,1.4Hz),3.58-3.41(2H,m).3.19(2H.d,J=6.9Hz),2.77-2.64(1H,m),2.57-2.52(4H,m),2.41(3H,s),1.82-1.76(4H.m),1.64-1.49(1H,m),1.47-1.33(1H,m),1.28(1H,s),1.09(3H,d,J=6.3Hz) $_{\frac{1}{2}}$ $_{\frac{1}{2}}$

(b) N-(R,S)-sec-プチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド

(R,S)-sec-ブチルー |3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロブー1E-エニル] -ピリジン-2-イル)-プロプー2E-エニル| -アミン(225mg、0.578mmo1)、4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)| ベンゾ酸ナトリウム塩(167mg、0.578mmo1)、EDC(166mg、0.867mmo1)及びHOAt(10mg)のDMF溶液(10m1)を96時間室温で攪拌した。溶媒を減圧除去し、残渣をDCMとブラインに分画した。有機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色泡状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DCM中10~50%メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせ、溶媒を除去してN-(R,S)-sec-ブチルー4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプー1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプー2E-エニル| -ベンズアミドを褐色泡状物として得た(218mg、59%)。1H-NMR; る(CDC1,),9.01(1H,bs),8.34(1H,bs),7.39(1H,t,

J=7.8Hz),7.37–7.34(2H,m),7.20–6.29(12H,bm),5.32(2H,s),4.54–3.60(3H,bm),3 .16(2H,d,J=6.9Hz),2.57(3H,bs),2.50(4H,bm),2.36(3H,s),1.73(4H,bm) $_{13}$ $_{13}$ $_{14}$ $_{14}$ $_{14}$ $_{15}$ $_{15}$ $_{14}$ $_{15}$ $_{14}$ $_{15}$ $_{14}$ $_{15}$ $_{15}$ $_{14}$ $_{15}$ $_{1$

実施例10

N-tert-プチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-

[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル| -ペンズアミド

(a) tert-ブチル- |3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピ リジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル| -アミン

3-(6-[3-ピロリジノー1- $\{4-$ トリル $\}$ -プロプー1E-エニル $\}$ -ピリジンー2-イル $\}$ -プロプー2E-エナール(323mg、0.927mmol)のDCM溶液(20ml)を、3 Aのモリキュラーシープの活性粉末(2g)とtert-ブチルアミン(350 μ l、3.21mmol)で処理した。反応物を1週間攪拌し、ろ過し、減圧濃縮してイミンを褐色油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(20ml)に再懸濁し、氷塩浴で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム (35mg、0.93mm

- o1)と処理した。反応物を 2 時間攪拌し、溶媒を減圧除去した。残渣をDCM(10ml)中で採取し、ブラインで洗浄した。有機物を無水硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過、濃縮してtert-プチル- ${3-(6-[3-ピロリジノ-1-{4-トリル}-プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル<math>{-r}$ > 2 を を 色油状物として得た (4 39mg、粗生成物)。 1 H-NMR; ${}_{\delta}$ (CDC 1 ,),7.40(1H,t. 1 =7.5Hz),7.24-7.16(3H,m),713 -7.06(3H,m),6.94(1H,dt, 1 =7.5,6.6Hz),6.70-6.60(2H,m),3.43(2H.dd, 1 =5.5.1.0 Hz),3.19(2H,d, 1 =7.0Hz),2.57-2.50(4H,m),2.39(3H,s),1.80-1.73(4H,m) ${}_{\delta}$ よび1.16(9H,s).
- (b) N-tert-ブチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-{3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エニル! -ベンズアミド

tert-ブチルー $\{3-(6-[3-ピロリジノ-1-[4-トリル]-プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)$ -ブロブ-2E-エニル $\}$ -アミン(439mg、1.13mmol)、4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル) $\}$ ベンゾ酸ナトリウム塩(326mg、1.13mmol)、EDC(324mg、1.69mmol)及びHOAt(15mg)のDMF溶液(10ml)を96時間室温で提拌した。溶媒を減圧除去し、残渣をDCMとブラインに分画した。有機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色泡状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DCM中10~25%メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせ、溶媒を除去してN-tert-ブチルー4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5

-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- ${3-(6-[3-ピロリジノ-1-{4-トリル}-プロプ-1E-エニル]-ピリジン<math>-2$ -イル)-プロプ-2E-エニル ${-$ ペンズアミドを褐色油状物として得た(75mg、11%)。

¹H–NMR; δ (Ω Cl,),9.01(1H,d,J=0.7Hz),8.35(1H,d,J=5.5Hz),7.46(1H,t,J=7.8Hz),7.35(2H,d,J=8.2Hz),7.24–7.15(4H,m),7.07(2H,d,J=8.0Hz),7.03–6.99(3H,m),6.78–6.67(2H,m),6.43(1H,bd,J=15.8Hz),5.34(2H,s),4.10(2H,d,J=3.6Hz),3.48(2H,d,J=6.7Hz),2.90(4H,bs),2.58(3H,s),2.40(3H,s),1.92(4H,bm) $_{\frac{1}{2}3}$ $_{\frac{1}23}$ $_{\frac{1}{2}3}$ $_{\frac{1}{2}3}$ $_{\frac{1}23}$ $_{\frac{1}23}$ $_{\frac{1$

実施例11

N-3,5-ジメチルシクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル) -ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド

(a) 3,5-ジメチルシクロヘキシル- {3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル -アミン 3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エナール(206mg、0.62mmol)の

DOM溶液(10ml)を、3 Aのモリキュラーシーブの活性粉末(1g)と3,5-ジメチルシクロヘキシルアミン(169mg、1.36mmol)で処理した。反応物を36時間攪拌し、る過し、減圧濃縮してイミンを褐色油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(10ml)に再懸濁し、氷塩浴で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(30mg、0.79mmol)と処理した。反応物を2時間攪拌し、溶媒を減圧除去した。残渣をDOM(10ml)中で採取し、ブラインで洗浄した。有機物を無水硫酸マグネシウムで乾燥、 3過、減圧濃縮した。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DOM中10~20%メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせ、溶媒を減圧下で除去して、3,5-ジメチルシクロヘキシルー |3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エニルトアミンを褐色油状物として得た(50mg)。1H-NMR; る(CDC1,),7.44(1H,t,J=8.0Hz),7.26-7.19(3H,m),7.16-7.08(3H,m),6.94(1H,dt,J=16.0,6.5Hz),6.71-6.62(2H,m).3.47(2H,dd,J=6.5,1.0Hz),3.20(2H,d,J=7.0Hz),3.06-3.01(1H,m),2.59-2.51(4H,m),2.42(3H,s),1.84-1.61(10H,m),1.02(2H,dt,J=13.5,2.5Hz).0.90(6H,d,J=6.0Hz),3よび0.64-0.49(1H,m).

(b) N-3,5-ジメチルシクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-{3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル -ペンズアミド

3,5-ジメチルシクロヘキシル-(E)- {3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル | -アミン(50mg、0.11mmo 1)、4-(1H-2-メチル

イミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル) ベンゾ酸ナトリウム塩(60g、0.20mmo 1)、EDC(33mg、0.17mmo1)及びHOAt(5mg)のDMF溶液(10m1)を12日間室温で攪拌し た。溶媒を減圧除去し、残渣をDOMとプラインに分画した。有機物を硫酸マグネ シウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色油状物を得た。生成物をシリカ ゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DCM中10~25%メタノールで溶出し た。生成物を含有するフラクションを合わせ、溶媒を除去してN-3,5-ジメチルシ クロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- /3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ -2E-エニル $\{-ベンズアミドを黄色油状物として得た(43mg、54%)$ 。 $^{1}H-NMR$; $_{\delta}$ (CDC1,),9.02(1H,s),8.35(1H,bd, J=4.5Hz),7.41(1H,t, J=7.8Hz),7.38(2H,d,J=8.1Hz), 7.22-6.99(9H,m), 6.78(1H,dt,J=15.6,5.0Hz), 6.69(1H,d,J=7.8Hz)), 6.56-6.33(1H,m), 5.34(2H,s), 4.50-4.10(1H,bm), 4.25(2H,bd, J=3.6Hz), 3.19(2)H,d,J=6.9Hz), 2.58(3H,s), 2.53(4H,bs), 2.39(3H,s), 2.10–1.60(5H,bm), 1.76(4H, bm),1.34–1.21(2H,m),0.95–0.66(1H,m) ; ; ; ; ; 0.84(6H,bd, J=6.3Hz); ; ; C-NMR; ; (DC7,), 1574, 153.5, 142.1.142.0, I41.6, 140.3, 139.8, 137.9, 136.9, 136.7, 135.9, 135.3,129.7,129.1,127.4,126.2,120.8,119.9,104.9,54.8,54.1,47.0,36.9,28.3 .23.5.22.5,21.3_おょび14.0.

実施例12

N-イソ-プロピル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- | 3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド

(a) イソープロピルー |3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -アミン

3-(6-[3-ピロリジノ-1- $\{4-$ トリル $\}$ -プロプ-1E-エニル $\}$ -ピリジン-2-イル $\}$ -プロプ-2E-エナール(415mg、1.25mmol)のDOM溶液(20ml)を、3 Aのモリキュラーシープの活性粉末(2g)とイソープロピルアミン(427 μ l、5.00mmol)で処理した。反応物を96時間攪拌し、ろ過し、滅圧濃縮してイミンを褐色油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(10ml)に懸濁し、氷塩浴で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(45mg、1.18mmol)と処理した。反応物を2時間攪拌し、溶媒を減圧除去した。残渣をDOM(10ml)中で採取し、飽和二炭酸ナトリウム塩で洗浄した。有機物を硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過、減圧濃縮してイソープロピルー $\{3-(6-[3-ピロリジノ-1-\{4-$ トリル $\}$ -プロプ-1E-エニル $\}$ -ピロリジン-2-イル)ープロプ-2E-エニル $\}$ -アミンを褐色油状物として得た(413mg、93%)。

 $^{1}\text{H-NMR}; _{\delta} \text{ (DCl}_{3}), 7.42(1\text{H}, t, J=7.7\text{Hz}). 7.23-6.88(7\text{H}, bm), 6.65(2\text{H}, m). 3.47(2\text{H}, d.J=4.9\text{Hz}), 3.19(2\text{H}, J=69\text{Hz}), 2.92(1\text{H}, m), 2.53(4\text{H}, m), 2.41(3\text{H}, s), 1.77(4\text{H}, m) \\ \downarrow \text{U*}1.12(6\text{H}, d.J=6.3\text{Hz}).$

(b) N-イソープロピル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル) -プロプ-2E-エニル -ベンズアミド

イソープロピルー $\{3-(6-[3-ピロリジノ-1-[4-トリル]-プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル<math>\}$ -アミン(405mg、1.08mmol)、 $4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)<math>\}$ ベンゾ酸ジヒドロクロライド塩(36

7mg、1.08mmol)、EDC(311mg、1.62mmol)、N-メチルモルホリン(238 $_{\mu}$ 1、2.16mmol)及びHOAt(20mg)のDMF溶液(10ml)を8日間室温で挽拌した。溶媒を減圧除去し、残渣をDOMと飽和二炭酸ナトリウム溶液に分画した。有機物を硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色油状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DOM中10~15%メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせ、溶媒を除去してN-イソープロピル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- $\{3-(6-[3-ピロリジノ-1-\{4-トリル\}-プロプ-1E-エニル\}-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル<math>\}$ -ベンズアミドを淡褐色泡状物として得た(180mg、27%)。

¹H-NMR; δ (MeOD),8.74(1H,s),8.19(1H,d,J=5.0Hz),7.46(2H,t,J=7.8Hz),7.32-6. 58(13H,bm),5.49(2H,s),4.15-3.94(3H,bm),349(2H,d,J=6.5Hz),2.87(4H,bs),2.5 4(3H,s),2.27(3H,s),1.79(4H,m) $\frac{1}{12}$ \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} (MeOD),173. 1,157.9,156.8,156.1,147.0,142.4,142.2,141.1,140.5,139.2,138.6,138.4,137. 9,135.5,133.0,132.7,132.3,130.7,130.5,128.2,128.1,124.7,122.4,121.7,107. 5,54.9,54.8,52.5,47.9,43.2.24.0,21.3,20.5 $\frac{1}{12}$ \mathcal{C} \mathcal{C}

実施例13

N-エチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3 -ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロプ-2E-エニル -ベンズアミド

(a) エチル- |3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル| -アミン 3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エナール(449mg、1.35mmol)のDOM溶液(20ml)を、硫酸マグネシウム(2 g)とエチルアミン(THF中2.0M溶液745 $_\mu$ l、1.49mmol)で処理した。反応物を18時間攪拌し、ろ過し、滅圧澱縮してイミンを褐色油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(15ml)に再懸濁し、氷塩浴で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(50mg、1.32mmol)と処理した。反応物を2時間攪拌し、溶媒を滅圧除去した。残渣をDOM中で採取し、飽和二炭酸ナトリウムで洗浄した。有機物を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過、減圧濃縮してエチルー $\{3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1-4-1) \mu\}$

 ν]-ビリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル -アミンを褐色油状物として得た(469 mg、98%)。 1 H-NMR; $_\delta$ (CDC1,),7.42(1H,t,J=7.8Hz),7.20(3H,m),7.09(3H,m),6.9 4(1H,dt,J=15.8,6.0Hz),6.66(2H,m),3.49(2H,dd,J=6.1,1.4Hz),3.19(2H,dd,J=7.0 Hz),2.74(2H,q,J=7.1Hz),2.53(4H,bs),2.40(3H.s),1.77(4H.m) および1.16(3H,t,J=7.1Hz).

(b) N-エチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル) -プロプ-2E-エニル -ベンズアミド

エチルー ${3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル} -アミン(460mg、1.27mmol)、4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)} ベンゾ酸ナトリウム塩(368mg、1.27mmol)、EDC(360mg、1.91mmol)、N-メチルモルホリン(279<math>_{\mu}$ 1、2.54mmol)及びHOAt(20mg)のDMF溶液(15ml)を96時間室温で提拌した。溶媒を減圧除去し、残渣をDCMと飽和二炭酸ナトリウム溶液に分画した。有機物を分離し、硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色油状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DOM中5~10%メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせ、溶媒を除去してN-エチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- ${3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル<math>{3-(4-1)}$

アミドを褐色粘性物として

得た(365mg、47%)。 1 H-NMR; $_{\delta}$ (CDCl,),9.02(1H,s),8.37(1H,d,J=5.6Hz),745(3H,m),7.24—7.17(4H,m),7.07(5H,m),6.75—6.49(3H,bm),5.35(2H,s),4.36(1H,bs),4.04(1H,bs),3.58(2H,m).3.34(2H,d,J=6.7Hz),2.72(4H,bs),2.60(3H,s),2.40(3H,s),1.84(4H,bs) および1.25—1.13(3H,bm); $^{1.3}$ C—NMR; $_{\delta}$ 170.8,153.6,142.1,142.0,1.39.9,137.5,137.0,136.4,134.8,129.6,129.4,127.6,121.3,104.9,77.3,54.4,53.8.50.8,47.1,23.5,21.3 $_{\delta}$ よび14.1.

実施例14

(S)-4-メチル-2-([4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-ベンゾイル]- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル -アミノ)-ペンタン酸エチルエステル

(a) (S)-4-メチル-1- $|3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル<math>|-$ アミノベンタン酸エチルエステル

3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エナール(420mg、1.26mmol)のDOM溶液(20ml)を、3 Aのモリキュラーシーブの粉末(2g)とL-ロイシン-エチルエステル(221mg、1.39mmol)で処理した。反応物を120時間攪拌し、ろ過し、減圧濃縮してイミンを褐色油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(15ml)に再懸

濁し、氷塩浴で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(50mg、1.31mmol)と

処理した。反応物を 2 時間撹拌し、溶媒を減圧除去した。残渣をDOM中で採取し、飽和二炭酸ナトリウムで洗浄した。有機物を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過、減圧濃縮して(S)-4-メチル-1- ${3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1-[4-トリル]-プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル<math>{-r}$ -アミノベンタン酸エチルエステルを褐色油状物として得た(585mg、94%)。

(b) (S)-4-メチル-2-([4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル) -ベンゾイル]- {3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -アミノ)-ペンタン酸エチルエステル

(S)-4-メチル-1- $\{3-(6-[3-ピロリジン-1-\Lambda N-1-\{4-\gamma N-1-\{4-\gamma N-1-\{4-\gamma N-1-\gamma N-1$

去して褐色油状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DCM中 5~12%メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせ、溶媒を除去して(S)-4-メチル-2-([4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-ベンゾイル]- $\{3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1-\{4-トリループロプー1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプー2E-エニル<math>\}$ -アミノ $\}$ -ベンタン酸エチルエステルを褐色油状物として得た(58mg、8%)。 1 H-NMR: $_{\delta}$ (MeOD), 8.65(1H,s), 8.08(1H,d, J=5.6Hz), 7.39(1H,t, J=7.7Hz), 7.33(1H,d, J=5.6Hz), 7.29(1H,d, J=7.7Hz), 7.25(1H,d, J=7.8Hz), 7.10-7.03(4H,m), 6.96(1H,d, J=7.9Hz), 6.90(1H,m), 6.82-6.74(1H.m), 6.70(1H,d, J=7.8Hz), 6.61(1H,d, J=7.6Hz), 6.52および6.48(1H,2xs), 6.28(1H,d, J=15.6Hz), 5.42および5.39(2H,2xs), 4.47および4.16(1H,d)

2xm),3.96-3.91(4H,m),3.95(1H,d,J=7.0Hz),3.93(1H.d,J=7.0Hz),2.92(2H,bs),2
.87(2H.bs),244½ ½ ½ 2.43(3H,2xs),2.19½ ½ ½ 2.17(3H.2xs).1.82-1.70(4H,m),
1.61-1.53(2H,m).1.08-1.00(4H,m),0.76½ ½ ੴ0.74(4H,2xd,J=6.5Hz),0.52(1H,d,J=6.3Hz)½ ½ ੴ0.39(1H,d,J=6.2Hz);13C-NMR; ⑥ (MeOD),174.0.172.6,172.1,158
.0,157.8,156.8,155.9,155.2,147.7,147.5,142.4,141.1,140.5.139.3,139.2,139
.1,138.5,127.2,137.0,135.4,135.2,133.8,133.1,131.4,131.3.130.6,130.5,128
.6,128.5,128.3,128.2,124.2,123.5,122.6,121.9,107.5,62.9,62.4,61.6,58.2,5
4.7,52.4,48.0,46.4,39.2.39.1,26.3,25.4,24.0.23.4,22.9,22.4,22.0,21.3.14.
6,14.4½ ½ ੴ13.9.

実施例15

N-ベンジル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド

(a) ベンジル- |3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エニル| -アミン

3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- $\{4-$ トリル $\}$ -プロブ-1E-エニル $\}$ -ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エナール(500mg、1.50mmol)のDOM溶液(20ml)を、3 Aのモリキュラーシーブの粉末(2g)とベンジルアミン(181_{μ} $\}$ 、1.65mmol)で処理した。反応物を18時間撹拌し、ろ過し、減圧濃縮してイミンを油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(15ml)に再懸濁し、氷塩浴で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(57mg、1.49mmol)と処理した。反応物を2 時間撹拌し、溶媒を減圧除去し

た。残渣をDCM中で採取し、飽和二炭酸ナトリウムで洗浄した。有機物を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過、減圧激縮してベンジルー $\{3-(6-[3-ピロリジン-1-4\nu-1-\{4-トリル\}-プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル}ーアミンを褐色油状物として得た<math>(658mg、~100\%)$ 。 1 H-NMR; $_{\delta}(CDCl_{3}).746-7.20(14H,m),6.99-6.91(1H,m),3.88(2H,s),352(2H,dd.J=56<math>_{33}$ よび1.3Hz).3.20(2H,d.J=7.0Hz).2.54(4H,bs),2.41(2H.s) $_{33}$ よび1.78(4H,bs).

(b) N-ベンジル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3 -[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -アミノ)-ベンズアミド

ベンジル-(E)- |3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニ ル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2-エニル| -アミン(645mg、1.52mmol)、4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル) ベンゾ酸ナトリウム塩(440mg 、1.52mmol)、N-(3-ジメチルアミノブロピル)-N'-エチルカルボジイミドヒドロ クロライド(437mg、2.28mmol)及びHOAt(20mg)のDMF溶液(20ml)を48時間室温で攪 拌した。溶媒を減圧除去し、残渣をDOMとブラインに分画した。有機物を硫酸ナ トリウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色泡状物を得た。生成物をシリ カゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DOM中 5~10%メタノールで溶出 した。生成物を含有するフラクションを合わせ、溶媒を除去して、┣━ベンジルー4 -(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- [3-(6-[3-ピロリジ ン-1-イル-1- {4-トリル{ -プロブ-1E-エニル}-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エ ニル{ -ペンズアミドを橙色粘性物として得た(245mg、24%)。 H-NMR; (CDC),) 9.02(1H,s), 8.37(1H,d,J=5.6Hz), 7.49(3H,m), 7.36(4H,m), 7.22(5H,m), 7.09(5H,m)m),6.74-6.49(3H,m),5.37(2H,bs),4.83(1H,m),4.59(1H,m),4.31(1H,m),3.98(1H, m),3.39(2H,m),2.77(4H,m),2.60(3H,s),2.41(3H,s); よび1.87(4H,m); 3.60(3H,s); よび1.87(4H,m); 3.7(4H,m); δ (CDC7,),171.3,156.8,156.6,154.1,153.5,153.3,142.0,

141.8,140.3,139.7,137.0,136.8,136.5,136.3,136.1,134.5,133.0,131.8,129.5, 129.3,129.1,128.9.128.7,128.3,127.8,127.6,126.7,126.3,121.4,121.2,120.7,

120.2,104.8,54.2,54.0,53.6,53.5,51.9,49.7,47.6.46.9.46.4,46.0,29.6,23.3, 21.2½ ½ ♂14.0.

実施例16

N-プロピル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロブ-2E-エニル! -ペンズアミド

(a) プロピル- |3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル| -アミン

3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エナール(500mg、1.50mmol)のDCM溶液(20ml)を、無水硫酸マグネシウム(2g)とプロピルアミン(136 μ l、1.65mmol)で処理した。反応物を18時間攪拌し、ろ過し、滅圧濃縮してイミンを褐色油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(15ml)に懸濁し、氷塩浴で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(55mg、1.45mmol)と処理した。反応物を2時間攪拌し、溶媒を減圧除去した。残渣をDCM中で採取し、飽和二炭酸ナトリウムで洗浄した。有機物を無

 1 H-NMR; $_{\delta}$ (CDC1,),7.42(1H,t,J=7.8Hz),7.23-7.07(6H,m),7.06-6.90(1H,m),6.69 (2H,m),3.48(2H,dd,J=6.1 $_{\frac{1}{2}}$ $_{\xi}$ $_{\xi}$ T1.3Hz),3.19(2H,d,J=7.0Hz),2.66(2H,t,J=7.2Hz),2.54(4H,bs).2.41(3H,s),1.80-1.75(4H,m),1.63-1.49(2H,m).0.96(3H,t,J=7.4

Hz).

(b) N-プロピル-4-(1H-2-メチルイミダソ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド

プロピルー {3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} ープロプ-1E-エニル]ーピリジン-2-イル)ープロプ-2-エニル ーアミン(530mg、1.41mmol)、4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)} ベンゾ酸ナトリウム塩(408mg、1.41mmol)、EDC(406mg、2.12mmol)及びHOAt(20mg)のDMF溶液(20ml)を48時間室温で攪拌した。溶媒を減圧除去し、残渣をDCMとブラインに分画した。有機物を硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色泡状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DCM中 5~10%メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせ、溶媒を除去してNープロピルー4~(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-(6-[3-ピロリジン-1-イルー1- }4-トリル{ ープロブー1E-エニル]-ピリジン-2-イル

)ープロプー2E-エニル | ーベンズアミドを橙色泡状物として得た(308mg、35%)。

¹H-NMR; & (CDCl₃),9.02(1H,s),8.38(1H,d,J=5.4Hz),7.45(3H,m),7.24-7.06(9H,b m),6.75-6.48(3H,bm),5.36(2H,s),4.36(1H,m),4.05(1H,m),3.52(1H,m),3.38(2H,d,J=6.6Hz),3.23(1H,m),2.77(4H,bs),2.60(3H,s),2.40(3H,s),1.87(4H,bs),1.69
(2H,m),および0.97-0.75(3H,m); ¹³C-NMR; & (CDCl₃),171.0,156.9,153.6,142.0,1
41.9,140.3,139.8,137.4,137.0,136.8,136.3,134.6,132.7,131.4,129.7,129.5,1
29.3,127.7,127.5,126.3,121.3,121.2,120.7,120.1,104.9,54.3,54.1,53.7,50.7
,50.3,47.0,46.9,46.1,23.4,21.7,21.2,20.4,14.0,11.3および11.0.

実施例17

N-シクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-{3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロピル! -ベンズアミド

N-シクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N
- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2
-イル]-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド(300mg、0.45mmol)のメタノール溶液(
15ml)を、18時間水素気下でパラジウム触媒(30mg、10%炭)の存在下で強く攪拌した。触媒をろ過で除去し、溶媒を減圧除

去した。生成物をC-18シリカを用いる陽圧HPLCで精製し、85%メタノール、15% 0.01Mジーアンモニウム水素化リン酸緩衝液で溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせ、溶媒を除去した。残渣をDCM中で採取し、飽和二炭酸ナトリウム溶液と水で洗浄した。有機相を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、減圧濃縮してN-シクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-{3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロブー1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロピル -ペンズアミドをオフホワイト色の泡状物として得た(58mg、19%)。1H-NMR; & (CDC1,).9.03(1H,s),8.37(1H,bs),7.44-7.38(4H,m),7.34-7.02(8H,m),6.66(1H,d,J=7.8Hz),5.35(2H,s),3.48-3.28(2H,bm),3.18(2H,d,J=7.0Hz),2.93-2.83(1H,bm),2.63-0.88(14H,m).2.60(3H.s),2.58-2.52(4H,bm),2.39(3H.s)および1.80-1.74(4H,bm);13C-NMR; & (CDC1,),147.0.135.6,133.7,130.3,129.9,129.1,123.2,122.9,122.5,120.6.119.9,114.4,113.1,98.4,52.5.48.2,47.6,40.6.35.2,29.6,25.2,22.4,19.2,18.5,17.0.14.8および7.6.

実施例18

N-シクロプロビル-4-(1H-2-メチルイミダソ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-|3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1-|4-トリル|-プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2イル]-プロブ-2E-エニル| -ペンズアミド

(a) シクロプロピル- |3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エニル| -アミン

3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エナール(2.41mg、0.73mmol)のDOM溶液(15ml)を、3 Aのモリキュラーシープの粉末(2g)とシクロプロピルアミン(100_{μ} l、1.44mmol)で処理した。反応物を18時間攪拌し、ろ過し、減圧濃縮してイミンを褐色油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(10ml)に再懸濁し、氷塩浴で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(30mg、0.73mmol)と処理した。反応物を2時間攪拌し、溶媒を減圧除去した。残渣をDOM中で採取し、飽和二炭酸ナトリウムで洗浄した。有機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過、減圧濃縮してシクロプロピルー $\{3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1-{4-トリル}-プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル<math>\{-r$ ミンを淡褐色油状物として得た(228mg、84%)。 1 H-NMR; $_3$ ((DCl_3) ,7.39(1H,t,1=7.7Hz),7.22-7.17(3H.m),7.10-7.03(3H,m).6.93(1H,dt,1=15.6,6.2Hz),6.66(1H,d,1=15.6Hz),6.60(1H,d,1=15.6Hz),3.52(1H,d,1=5.8Hz),3.17(1H,d,1=6.9Hz),2.56-2.47(1H,m).2.38(1H,s),2.28-2.20(1H,m),1.78-1.71(1H,m),0.50-0.36(1H,m).

(b) N→シクロプロピルー4ー(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジンー1-イルメチル)
-N- {3-(6-[3-ピロリジン-1-イルー1- {4-トリル} -プロプー1E-エニル]ーピリジン
-2-イル)ープロプー2E-エニル ーベンズアミド

シクロプロピルー |3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-ト

¹H-NMR; δ (Ω Cl₃), 9.00(1H, s), 8.34(1H, d, J=5.5Hz), 7.54(2H, d, J=7.8Hz), 7.44(1 H, t, J=7.8Hz), 7.30–7.13(5H, m), 7.08(2H, d, J=7.8Hz), 7.05(2H, d, J=7.8Hz), 6.98–6.85(1H, m), 6.70(1H, d, J=7.8Hz), 6.70–6.62(1H, m), 5.35(2H, s), 4.33(2H, bs), 3.5 1(2H, d, J=7.2Hz).3.00–2.88(5H, bm), 2.57(3H, s), 2.38(3H, s), 1.97–1.90(4H, m) $\frac{1}{6}$ 3 $\frac{1}{6}$ 3 $\frac{1}{6}$ 4 $\frac{1}{6}$ 5 $\frac{1}{6}$ 6, 140.1, 139.6, 137.5, 137.1, 136.1, 133.9, 131.7, 130.0, 129.2, 129.1, 128.0, 125 .8, 123.4, 121.0, 120.4, 105.7, 53.0, 46.9.23.2, 21.0, 13.9 $\frac{1}{6}$ 3 $\frac{1}{6}$ 7 $\frac{1}{6}$ 9.8.

実施例19

(R,S)-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]but-3E-エン-2-イルエステル

(a) 4-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-but-3E-エン-2-オール

¹ H–NMR; $_{\delta}$ (CDCl,),7.43(1H,t,J=7.8Hz),7.24–7.18(3H,m),7.11–7.06(3H,m).6.94 (1H,da,J=15.6 $_{\dot{\epsilon}\dot{\epsilon}}$ $_{\dot{\epsilon}}$ $_{\dot{\epsilon}}$ $_{\dot{\epsilon}}$ $_{\dot{\epsilon}}$ 5.8Hz),6.71–6.64(2H,m).4.60–4.55(1H,m).3.23(2H,d,J=7.0Hz),2.58(4H,bs),2.41(3H,s),1.82–1.77(4H,m),1.41(3H,d.J=6.5Hz).

(b) $(R,S)-4-(1H-2-メチルイミタゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ペンゾ酸4-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1-<math>\{4-$ トリル $\}$ -プロプ-1E-エニル $\}$ -ピリジン-2-イル $\}$ but-3E-エン-2-イル-エステル

4-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-but-3-エン-2E-オール(510mg、1.46mmol)のDOM溶液(15ml)を4-(1H-2-メチ

実施例20

N-シクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-|3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-クロロフェニル| -プロプ-1E-エニル)-ピ リジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -ペンズアミド

(a) 3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-クロロフェニル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エナール 3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-クロロフェニル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エナールは、3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| - プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エナール(実施例3a)の製造に用いたのと同様の化学的方法を用いて製造した。 ¹ H-NMR; & (CDC1,), 9.79(1H, d d, J=7.8, 2.0Hz), 7.75(1H, t, J=7.7Hz), 7.70-7.34(4H, m), 7.25-7.09(4H, m), 6.94(1 H, d, J=7.8Hz), 3.17(2H, d, J=7.0Hz), 2.52(4H, bs), 1.83-1.72(4H, m).

(b) シクロヘキシル- |3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-クロロフェニル| -プロプ-1E -エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル| -アミン

3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1-14-クロロフェニループ

ロブー1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブー2E-エナール(252mg、0.69mmol)のDC M溶液(15ml)を3 Aのモリキュラーシーブ活性粉末(2g)とシクロヘキシルアミン(75mg、0.76mmol)で処理した。反応物を18時間攪拌、ろ過、減圧濃縮してイミンを褐色油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(10ml)に再懸濁し、水塩浴で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム (25mg、6.55mmol) と処理した。反応物を2.5時間攪拌し、溶媒を減圧除去した。残渣をDCM(10ml)中で採取し、ブラインで洗浄した。有機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過、濃縮してシクロヘキシルー {3-(6-[3-ピロリジン-1-イルー1- {4-クロロフェニル} -プロブー1E-エニル]ーピリジン-2-イル)-プロブー2E-エニル -アミンを黄色油状物として得た(280mg、96%)。 ¹H-NMR; (CDCl,),7.70-7.34(3H,m),7.22-7.09(4H,m),6.99-6.84(1H,m),6.70-6.59(2H,m),3.52(2H,dd, J=6.0分よび1.0Hz),3.25(1H,m),3.16(2H,d, J=7.0Hz),2.54(4H,bs),1.97-1.93(2H,m),1.80-1.75(5H,m),1.74-1.72(1H,m),1.30-1.18(6H,m).

(c) N-シクロヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]-ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-クロロフェニル} -プロプ-1E-エニル) -ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニルト-ベンズアミド

シクロヘキシル- |3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-p-クロロフェニル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル| -アミン(280mg、0.66mm o1)、4-(1H-2-メチ

実施例21

N-4-テトラヒドロピラニル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド

(a) 4-アミノーテトラヒドロピラン

アルゴンブランケット下で乾燥メタノール(50m1)に懸濁したテトラヒドロピラ

ノン(1.0g、10.0mmol)、アンモニウムアセテート(7.69g、100.0mmol)、3 Aのモリキュラーシープの粉末(2.5g)及び水素化シアノホウ素ナトリウム(1.25g、20.0mmol)の混合物を2時間還流し、室温に冷却した。懸濁液をろ過し、減圧濃縮した。残渣をDOMと水に分画した。有機相を1M HClで抽出した(x2)。合わせた抽出物を5M 水酸化ナトリウム溶液で塩基化し、DOMで抽出した。合わせた有機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、減圧濃縮して4-アミノーテトラヒドロビランを無色油状物として得た(120mg、12%)。

¹ H–NMR; δ (CDC1,),3.95–3.86(2H,m),3.38–3.27(2H,m),2.85–2.73(1H,m),1.79–1.67(2H,m),1.40–1.24(2H,m).

(b) 4-テトラヒドロピラニル- {3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル -アミン

3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル | -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エナール(400mg、1.20mmol)のDOM(20ml)溶液を 3点のモリキュラーシーブの粉末

(3g)と4-アミノーテトラヒドロピラン(200mg、2.0mmol)で処理した。反応物を18時間攪拌、ろ過、減圧濃縮してイミンを褐色油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(15ml)に再懸濁し、氷塩浴で冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(45mg、1.19mmol)と処理した。反応物を2時間攪拌し、溶媒を減圧除去した。残渣をDOM中で採取し、飽和二炭酸ナトリウムで洗浄した。有機物を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過、減圧濃縮して4-テトラヒドロピラニルー {3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル -アミンを含む不純な混合物を褐色油状物として得、結合工程21(c)に精製をせずに用いた。

(c) N-4-テトラヒドロピラニル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル) -ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -ペンズアミド

4-テトラヒドロピラニル- (3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- (4-トリル) -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エニル! -アミン (粗生成)、4-(1

H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸ナトリウム塩(382mg、1.32mmol)、EDC(345mg、1.80mmol)及びHOAt(8mg)のDMF溶液(10ml)を室温で96時間提拌した。溶媒を減圧除去し、残渣をDCMとブラインに分画した。有機物を硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色泡状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DCM中10~

25% メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせて溶媒を除去し、N-4-テトラヒドロピラニル-4-(1H-2-メチルイミダゾ [4,5-c] ピリジン-1-イルメチル)-N- $\{3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1-\{4-トリル\}-プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル<math>\}$ -ベンズアミドを褐色泡状物として得た(145mg、16%)。

実施例22

N-プチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3 -ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-ブロプ-2E-エニル| -ベンズアミド

(a) プチル- |3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-

ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル! -アミン

(E)-3-(6-[3-ピロリジノ-1- {4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エナール(458mg、1.38mmo

1)のDOM(20ml)溶液を無水硫酸マグネシウム (2g)及びプチルアミン(150 μ l、1.52 mmol)で処理した。反応物を18時間挽拌、ろ過、減圧濃縮してイミンを褐色油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(15ml)に再懸濁し、氷塩浴に冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(53mg、1.39mmol)と処理した。反応物を2時間投拌し、溶媒を減圧除去した。残渣をDOM中で採取し、飽和二炭酸ナトリウムで洗浄した。有機物を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過し、減圧濃縮してプチルー $\{3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1-\{4-トリル\}-プロプ-1E-エニル\}-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル -アミンを褐色油状物として得た(517mg、96%)。 <math>^1$ H-NMR ; $_{\delta}$ (CDCl、)、 $_{\delta}$ 1、 $_{\delta}$ 2、 $_{\delta}$ 3、 $_{\delta}$ 48(2H,dd、 $_{\delta}$ 3=6.0 $_{\delta}$ 3よび1.2Hz)、3.19(2H,d、 $_{\delta}$ 3=7.0Hz)、2.54(4H,bs)、2.41(3H,s)、1.80-1.75(4H,m)、1.59-1.45(2H,m)、1.42-1.26(2H,m)、0.94(3H,t、 $_{\delta}$ 3=7.2Hz)、

(b) N-プチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル] -プロプ-2E-エニル -ベンズアミド

プチルー $\{3-(6-[3-ピロリジノ-1- \{4-トリル\} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル <math>\{-r\}$ (502mg、1.29mmol)、4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸ナトリウム塩(411mg、1.42mmol)、

EDC(372mg、1.94mmo1)及びHOAt(20mg)のDMF溶液(15ml)を室温で48時間攪拌した。溶媒を減圧下で除去し、残渣をDOMとブ

ラインに分画した。有機物を硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧濃縮して褐色泡状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DOM中5~10%で溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせて溶媒を除去し、N-ブチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-

 ${3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル<math>}$ -ベンズアミドを橙色泡状物として得た(413mg, 50%)

¹H-NMR; δ (Ω Cl,),9.03(1H,s),8.38(1H,d,J=5.6Hz).7.45(3H,m),7.24–7.04(9H,m),6.74(3H,bm),5.36(2H,s),4.35(0.8H,bs),4.04(1.2H,s),3.56(2H,m),3.28(2H,d,J=7.0Hz),2.62(7H,m),2.40(3H,s),1.82(4H,bs) \sharp \sharp U1.66–0.76(7H,bm); ¹³ C-NMR; δ (Ω Cl,),170.9,157.1,153.5,153.3,142.7,142.0,141.9,140.3,139.8,137.2,136.9,136.3,134.9,132.8,131.5,129.6,129.2,127.5,126.3,121.2,120.5,120.0,104.9,54.5,53.9,50.7,48.4,47.0,46.1,45.0,30.5,29.3,23.4,21.3,20.2,19.7,14.0,13.9 \sharp \sharp U13.6.

実施例23

N-ペンチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- [3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド

(a) ペンチルー {3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリ

ル -プロブー1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブー2E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブー1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブー2E-エナール(1.11g, 3.34mmol)のDOM溶液(50ml)を無水硫酸マグネシウム(5g)及びペンチルアミド $(465_{\mu}l, 4.01mmol)$ で処理した。反応物を18時間攪拌、ろ過、減圧機縮してイミンを褐色油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(15ml)に懸濁し、氷塩浴に冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(133mg, 3.51mmol)と処理した。反応物を2時間攪拌し、溶媒を減圧除去した。残渣

をDOM中で採取し、飽和二炭酸ナトリウムで洗浄した。有機物を硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過し、減圧濃縮してベンチルー |3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1-]4-トリル|-プロプ-1E-x=ル|-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-x=ル<math>|-Pミンを褐色油状物として得た(1.38g, 94%)。アミンは、結合反応23(b)に直接用いた。 (b) N-ペンチル-4-(1H-2-x+1)-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N-[3-(6-[3-ピロリジン-1-4)-イル-1-[4-トリル]-プロプ-1E-x=ル]-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-x=ル]-ペンズアミド

ペンチルー $|3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロブ-1E-エニル]$ -ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル<math>|-r>>(1.28g, 3.17mmo1), 4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸ナトリウム塩<math>(1.26g, 3.17mmo1)

45mmo1)、EDC(911mg、4.76mmo1)及びHOAt(10mg)のDMF溶液(15ml)を室温で120時間提拌した。溶媒を減圧下で除去し、残渣をDOMとプラインに分画した。有機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色粘性物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DOM中10%メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせて溶媒を除去し、Nーペンチルー4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-(6-[3-ピロリジン-1-イルー1- {4-トリル} ープロプー1E-エニル]ーピリジン-2-イル)ープロプー2 E-エニル ーペンズアミドを褐色泡状物として得た(589mg、28%)。 1H-NMR; る(Me OD), 9.00(1H, s), 8.35(1H, d, J=5.5Hz), 7.45(3H, m), 7.11(9H, m), 6.56(3H, m), 5.33(2H, s), 4.33(0.8H, m), 4.02(1.2H, m), 3.51(0.8H, m), 6.23(3.2H, m), 2.57(7H, s), 2.37(3H, s), 1.77(4H, m) および1.20(9H, m); 13 C-NMR; る(MeOD), 169.3, 154.8, 152.8, 150.8, 140.5, 138.4, 138.2, 137.2, 136.6, 134.7, 134.4, 133.7, 132.3, 129.5, 126.8, 126.3, 125.2, 124.7, 124.5, 124.2, 117.5, 117.4, 116.3, 103.5, 51.5, 50.9, 48.3, 46.4, 42.8, 26.3, 25.7, 25.2, 24.0, 20.2, 19.5, 19.0, 17d, 10.4 および9.9.

実施例24

N-ノニル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-[6-(3 -ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プ ロプ-2E-エニル -ペンズアミド

(a) ノニル- |3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル] -ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エニル| -アミン

3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- $\{4-$ トリル $\}$ -プロプ-1E χ = χ - χ

¹ H-NMR; $_{\delta}$ (CDC1,),7.42(1H,t,J=7.7Hz),7.23–7.17(3H,m),7.13–7.06(3H,m),6.93 (1H,dt,J=15.8,6.1Hz),6.68(1H,d,J=7.9Hz),6.63(1H,d,J=15.8Hz),3.48(2H,dd,J=6.1,1.4Hz),3.19(2H,d,J=7.1Hz),2.68(2H,t,J=7.2Hz),2.57–2.49(4H,m),2.41(3 H,m),1.81–1.75(4H,m),1.58–1.46(2H,m),1.36–1.22(13H,m) $_{\frac{1}{2}}$ $_{\frac{1}{2$

(b) N-ノニル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル) -プロプ-2E-エニル -ベンズアミド

ノニル- |3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エニル -アミン(462mg、1.0mmol)、4-(1H-2-メチ ルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ペンゾ酸ナトリウム塩(349mg、1.2mm ol)、EDC(288mg、1.5mmol)及びHOAt(10mg)のDMF溶液(10ml)を室温で96時間攪拌 した。溶媒を減圧下で除去し、残渣をDOMとプラインに分画した。有機物を硫酸 マグネシウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色泡状物を得た。生成物を シリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DOM中15~25%メタノールで 溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせて溶媒を除去し、ペノニルー4 -(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- /3-(6-[3-ピロリジ ン-1-イル-1- |4-トリル | -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エ ニルーペンズアミドを褐色泡状物として得た(386mg、54%)。 ¹H-NMR; δ (CDC1,),9.02(1H,s),8.36(1H,d,J=5.5Hz),747-7.40(3H,m),7.25-6.97(9H,m, 6.88-6.44(3H,m), 5.35(2H,s), 4.40-4.26(0.8H,m), 4.08-3.99(1.2H,m), 3.67-3.48(1.2H,m), 3.31(2H,d,J=7.0Hz), 3.30-3.18(0.8H,m), 2.76-2.60(4H,bm), 2.58(3H,s),2.39(3H,s),1.89-1.76(4H,bm),1.72-1.04(14H,m) および0.85(3H,t,J=6. 6Hz); $^{13}C-NMR$; $_{\delta}$ (CDC1,), 170.8, 157.0, 153.4, 142.9, 142.0, 141.9, 140.3, 139.8, 1 37.2,136.9,136.7,136.2,134.9,132.7,131.4,129.6,129.2,127.5,126.2,121.2,1

実施例25

7.1,26.9,26.4,23.4,22.6,21.2 および14.0.

N-ヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル|

20.5,119.9,104.8,54.4,53.8,50.6,48.6,47.0,46.0,45.2,31.7,29.3,29.1,284,2

-プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -ベンズアミド

(a) ヘキシルー {3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル | -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル | -アミン

3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル|-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エナール(1.11g、3.34mmol)のDCM溶液(50ml)を硫酸マグネシウム(5g)とヘキシルアミン(465 μ l、4.01mmol)で処理した。反応物を18時間攪拌、ろ過、滅圧濃縮してイミンを緑色油状物として得た。残渣を乾燥メタノール(15ml)に再懸濁し、氷塩浴に冷却し、希ガス下で水素化ホウ素ナトリウム(131mg、3.47mmol)と処理した。反応物を2時間攪拌し、溶媒を減圧除去した。残渣をDCM中で採取し、飽和二炭酸ナトリウムで洗浄した。有機物を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過し、滅圧濃縮してヘキシル-|3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1-|4-トリル| -プロプ-1E-エニル| -アミンを褐色油状物として得た(1.37g、~100%)。アミンは、結合反応25(b)に直接用いた。

(b) N-ヘキシル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エニル| -ベンズアミド

ヘキシルー {3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エニル -アミン(1.37g、3.30mmo1)、4-(1H-2-メチルイミダブ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベング酸ナトリウム塩(1.31g、3.63mmo1)、EDC(949mg、4.95mmo1)及びHOAt(10mg)のDMF溶液(15m1)を室温で168時間 提拌した。溶媒を減圧下で除去し、残渣をDCMとブラインに分画した。有機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色泡状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DCM中20%メタノールで

溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせて溶媒を除去し、N-へキシルー4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- {3-(6-[3-ピロリジン-1-イルー1- {4-トリル} ープロブー1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブー2E-エニル ーペンズアミドを褐色泡状物として得た(699mg、32%)。 1H-NMR; & CDCl、1,0.9.02(1H,s),8.36(1H,d,J=5.3Hz),7.41(3H,m),7.19(4H,m),7.06(5H,m).6.75(2.5H.m),6.70(0.5H,d,J=3.0Hz),5.34(2H,bs),4.34(0.8H,bd,J=4.7Hz).4.01(1.2H.bd,J=2.7Hz).3.52(0.8H,bt.J=7.3Hz).3.21(1.2H,m).3.17(2H,d,J=6.9Hz),2.58(3H,s),2.51(4H,m),2.38(3H,s),1.75(4H,m),1.65(1.2H,m),1.51(0.8H,m),1.20(6H,m),3.よび085(3H,m);13C-NMR; & CDCl、1,170.8,157.5,153.5,153.2,142.1,142.0,141.4,140.3,139.8,136.9,136.9,136.6,136.2,135.4.135.3,133.0,131.6,130.7,129.7,129.3,129.1,127.6,127.5,126.2,121.1,120.9,120.3,119.7,54.8,54.2,50.2,48.5,47.0,46.0,45.0,31.6,31.1,28.3,27.1,26.6,26.1,23.5,22.6,22.4.21.3 および14.0.

実施例26

N-メチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2 E-エニル -ベンズアミド

4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル) ベンゾ酸(WO9214734号、50 Omg、1.98mmol)のDCM緊濁液(15ml)をEDC(380mg、1.98mmol)とHOBt(270mg、1.98mmol)で処理した。反応物を3時間室温で攪拌した。反応混合物をDCMとプラインに分画した。有機相を分離し、硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、真空濃縮して無色油状物を得た。油状物をDMF(10ml)中で採取し、メチルー |3-(6-[3-ピロリジ

ン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル] - ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル| -アミン(250mg、0.72mmol)のDMF溶液(2ml)で処理し、18時間40℃で攪拌した。溶媒を減圧下で除去し、残渣をDCMとプラインに分画した。有機物を分離し、プラインで洗浄して硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色油状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DCM中10~14%メタノールで溶出した。生成物を含有

するフラクションを合わせて溶媒を除去し、N-メチルー4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジンー1-イル)-N- |3-[6-(3-ピロリジンー1-イルー1-|4-トリル| ープロプー1E-エニル)-ピリジンー2-イル1-プロプー2E-エニル1-ベンズアミドを白色固体として得た(45mg、11%)。 $^{1}H-$ NMR; $_{\delta}$ (CDC 1_{3}),9.02(1H,bs),8.36(1H,bs),7.77(2H,d,1=6.7Hz),7.46-7.37(3H,m),7.24-7.21(3H,m),7.10-6.90(5H,m),6.74-6.59(2H,m),4.43(1H,bs),4.20(1H,bs),3.60(2H,bs),3.16 $_{13}$ よび3.14(3H,2xs),3.04(4H,bs),2.55(3H,s),2.39(3H,s) $_{13}$ よび1.98(4H,bs); 13 C-NMR; $_{\delta}$ (CDC 1_{3}),170.6,155.8,154.1,152.9,142.4,141.7,140.8,139.7,138.0,137.1,136.9,136.0,133.6,132.7,131.3,129.5,129.2,128.7,126.7,121.6,121.3,120.7,105.2,53.7,53.4,53.1,49.1,37.4,33.4,23.2,21.1 $_{13}$ よび14.4.

実施例27

(R,S)-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸(E)-1- $[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]$ hex-1-エン-3-イル-エステル

(a) 1-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-

2-イル)-hex-1E-エン-3-オール

3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エナール(925mg、2.7

8mmol)の-78℃での無水THF挽拌溶液(30ml)を、n-プロピル塩化マグネシウム溶液 (1.53ml、ジエチルエーテル中2.0M、3.06mmol)を満加して処理した。反応混合物をゆっくり室温に温めた(~2時間)。反応を水(3ml)で停止し、THFを減圧除去した。残渣を1M HCl中で採取し、次いで二炭酸ナトリウムの固体でPH8に塩基化した。生成物をエチルアセテートで抽出した(×3)。有機物を合わせ、硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過し、減圧濃縮した。生成物をカラムクロマトグラフィーで精製し、DCM中5~8%メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせて溶媒を除去し、1-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル}ープロプー1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-hex-1E-エン-3-オールを淡桃色の泡状物として得た(593mg、57%)。 1H-NMR; る(CDC1,),7.44(1H,t,J=7.7Hz),7.24-7.18(3H,m),7.12-7.07(3H,m),6.89(1H,dd,J=15.7,6.2Hz),6.68(2H,m),4.38(1H,m),3.35(2H,d,J=7.1Hz),2.41(4H,bs),1.86(3H,s),1.71-1.61(2H,m),1.58-1.42(2H,m),1.47(3H,t,J=7.0Hz).

3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル | -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-hex-5E-エン-4-オール(300mg、0.80mmol)のDOM溶液(10ml)を、4-(1H-2-メ チルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸ナトリウム塩(255mg、

0.88mmol)、 $\mathrm{EDC}(230\mathrm{mg}, 1.20\mathrm{mmol})$ と $\mathrm{DMAP}(20\mathrm{mg})$ で処理した。反応混合物を室温で96時間攪拌した。反応混合物を DCM と飽和二炭酸ナトリウム溶液に分画した。有機相を分離し、硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、減圧濃縮した。生成物をカラムクロマトグラフィーで精製し、 $5\sim15\%$ メタノール/ DCM で溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせて溶媒を除去し、(R,S)-4-(1H-2-メチルイミダ

ゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ペンゾ酸1-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル|-プロプ-1E-エニル|-ピリジン-2-イル|hex-1E-エン-3-イルエステルを褐色泡状物として得た(93mg、19%)。

¹H-NMR; δ (CDCl₃).9.04(1H.s).8.37(1H.d.J=5.6Hz),8.07(2H,d,J=8.3Hz).7.40(1 H,t,J=7.8Hz),7.27–7.02(9H,bm),6.91(1H,dd,J=6.7,15.6Hz),6.68(2H,m),5.72(1 H,m),5.39(2H,s),3.18(2H,d,J=7.1Hz),2.59(3H,s),2.52(4H,bs),2.39(3H,s),1.8 7(2H,m),1.76(4H,bs),1.47(2H,m) $_{33}$ $_{43}$ $_{44}$

実施例28

N-エチル-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル -3-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-プロピルアミド

(a) tert-ブチル-3-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン

-1-イル)-プロパノエート

 $4-\rho$ ロロ-3-ニトロピリジン(2.94g、18.54mmol)及 U_{β} -アラニン-tert-ブチルエステルヒドロクロライド(5.05g、27.8mmol)のDMF溶液(30ml)を、トリエチルアミン(6.5ml、46.4mmol)で処理し、50時間室温で攪拌した。溶媒を減圧除去し、残渣をDCMと水に分画した。有機相を分離し、硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、減圧濃縮して暗色油状物を得た。残渣をメタノール(50ml)に溶解し、パラジウム触媒(500mg、10%炭)で処理し、24時間水素気下で攪拌した。触媒をろ過で除去し、溶媒を減圧除去した。残渣を酢酸(50ml)と無水酢酸(50ml)の混合物に溶解

した。得られた溶液を28時間140℃に加熱し、冷却し、減圧機縮した。生成物をカラムクロマトグラフィーで精製し、DCM中 7 %メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせて溶媒を除去し、tert-プチル-3-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-プロパノエートを淡黄色油状物として得た(1.54g、32%)。

¹H-NMR; δ (CDC1,),8.98(1H,s),8.42(1H,d,J=69Hz),7.38(1H,d,J=6.7Hz),4.41(2H,J=6.8Hz),2.73(2H,t,J=6.7Hz),2.70(3H,s).1.35(9H,s).

(b) 3-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ビリジン-1-イル)-プロピオン酸 tert-プチル-3-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ビリジン-1-イル)-プロパノエート(1.54g、5.9mmol)のトリフルオロ酢酸溶液(50ml)を一晩室温に放置した。反応混合物を減圧濃縮して

褐色粘性物を得た。エチルアセテートを添加して褐色固体として生じた3-(1H-2-3+2) 以チルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-プロピオン酸をろ過で回収した(1.08g、89%)。 1 H-NMR; $_\delta$ (MeOD),9.15(1H,s),8.56(1H,d,J=6.8Hz),8.27(1H,d,J=6.9Hz),4.70(2H,t,J=7.2Hz),2.98(2H,t,J=7.3Hz),2.84(3H,s).

(c) N-エチル-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル -3-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-プロピルアミド

エチルー {3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- | 4-トリル | -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エニル | -アミン(380mg、1.05mmol)、4-(1H-2-メチルイミダゾ [4,5-c]ピリジン-1-イル)プロピオン酸(180mg、0.86mmol)、EDC(247mg、1.29mmol) 及びHOAt(10mg)のDMF溶液(15ml)を96時間室温で提拌した。溶媒を減圧除去して、残渣をDCMとプラインに分画した。有機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色泡状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DCM中10%メタノール及び1%トリエチルアミンで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせて溶媒を除去し、N-エチル-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- | 4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル | -3-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-

イル)ープロピルアミドを得た (91mg、17%)。

¹ H-NMR; δ (MeOD), 8.68(0.5H,s), 8.56(0.5H,s), 8.20(0.5H,d, J=5.9Hz), 798(0.5H,d, J=5.5Hz), 7.61(0.5H,d, J=5.9Hz), 745(1.5H,m), 7.17(2H,d, J=8.0Hz), 7.07(0.5H,d, J=7.2Hz), 7.00(2H,m), 6.90(1.5H,m), 6.73(1H,t, J=6.1Hz), 6.51(1H,m), 6.36(0.4H,d, J=15.9Hz), 6.12(0.6H,d, J=15.8Hz), 4.48(2H,m), 4.02(2H,m), 3.52(2H,m), 3.24(2H,m), 2.93(6H,m), 2.64(1.1H,s), 2.60(1.9H,S), 2.28(3H,s), 1.82(4H,m) $\frac{1}{12}$ $\frac{1}{12}$

実施例29

N-シクロヘキシル-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-プチルアミド

(a) エチルー4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-ブタノエート 実施例28(a)に記載の方法に類似した方法を用いて、エチルー4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-ブタノエート(688mg、75%)の製造に、エチルー4-アミノブチレート(3.0g、17.9mmol)を用いた。

¹ H-NMR; δ (Ω Cl₃),898(1H,s),8.39(1H,d,J=5.5Hz),7.28(1H.d.J=5.6Hz).4.15(4H .m),2.65(3H,s),2.37(2H,t,J=6.9Hz),2.11(2H,m)1.25(3H,t,J=7.3Hz).

- (b) 4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-ブタン酸ナトリウム塩 エチル-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-ブタノエート(688mg、2.93mmol)のTHFと水(4:1、10ml)の混合物溶液を、水酸化ナトリウム水溶液(1.01M溶液3.04ml、3.07mmol)で処理した。反応物を18時間40℃で温め、溶媒を減圧除去して4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-ブタン酸ナトリウム塩を淡黄色固体として得た(680mg、96%)。 1H-NMR; 8 (MeOD),8.67(1H,d,J=0.9 Hz),8.19(1H,d,J=5.8Hz),7.56(1H,dd,J=5.5,0.9Hz),4.20(2H,t,J=74Hz),2.58(3H,s),2.11(2H,t),1.96(2H,s).
- (c) N-シクロヘキシル-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル | -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロプ-2E-エニル | -4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-ブチルアミド

シクロヘキシルー $|3-(6-[3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロプ-2E-エニル<math>|-r$ ミン(990mg、2.37mmol)、4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)|-プタン酸ナトリウム塩(680mg、2.82mmol)、EDC(681mg、3.60mmol)及びHOAt(10mg)のDMF溶

液(15ml)溶液を96時間室温で攪拌した。溶媒を減圧除去し、残渣をDCMとプラインに分画した。有機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色泡状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DCM中5%メタノール及び1%トリエチルアミンで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせて溶媒を除去し、N-シクロヘキシル-N- {3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]プロブ-2E-エニル -3-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル)-ブチルアミドをオフホワイト色の泡状物として得た(297mg、19%)。

 $^{1}\text{H-NMR}; \ \delta \ (\text{CDC1},), 8.67 (0.5\text{H}, \text{s}), 8.61 (0.5\text{H}, \text{s}), 8.15 (0.5\text{H}, \text{d}. \text{J}=5.7\text{Hz}), 8.11 (0.5\text{H}, \text{d}, \text{J}=5.7\text{Hz}), 743 (2\text{H}, \text{m}), 7.10 (3\text{H}, \text{m}), 6.94 (2\text{H}, \text{d}, \text{J}=8.1\text{Hz}), 6.85 (0.5\text{H}, \text{t}, \text{J}=6.9\text{Hz}), 6.60 (3.5\text{H}, \text{m}), 4.26 (1\text{H}, \text{t}, \text{J}=7.3\text{Hz}), 4.17 (1\text{H}, \text{t}, \text{J}=74\text{Hz}), 4.01 (2\text{H}, \text{m}), 3.13 (2\text{H}, \text{m}), 2.51 (8\text{H.m}), 2.25 (3\text{H}, \text{s}), 2.01 (2\text{H}, \text{m}) \ \text{\sharp} \ \text$

.4,134.6.134.4,134.2,132.4,129.1,129.0,128.3,126.8,126.2,1254,125.1,118.
2,118.1,117.3,117.0,103.4,103.3,54.6,51.5,50.8,42.0,40.5,40.4,40.4.40.1,
28.7.27.6,27.3,26.8,26.4,23.1,22.9,22.3,22.0,21.9,21.2,9.7
\$\frac{1}{2}\$ \tag{V} 9.6.

実施例30

N-シクロヘキシル-3-フルオロ-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル | -ベンズアミド

(a) 3-フルオロ-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ 酸ナトリウム塩

3-フルオロ-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸ナトリウム塩は、4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸ナトリウム塩について文献に報告された方法と同様の化学的方法を用いて製造した。 1 H-NMR; $_\delta$ (MeOD),8.71(1H,d.J=0.79Hz),8,18(1H.d,J=5.8Hz),7.62-7.53 (2H,m),7.43(1H,d,J=5.5Hz),6.97(1H,t,J=7.7Hz),5.49(2H,s),2.56(3H,s).

(b) N-シクロヘキシル-3-フルオロ-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- [3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロブ-2E-エニル| -ベンズアミド

シクロヘキシルー |3-(6-[3-ピロリジノ-1- |4-トリル| -プロブ-1E-エニル]-ピリジン-2-イル)-プロブ-2E-エニル| -アミン(1.13g、2.72mmol)、4-(1H-2-メ チルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ酸ナトリウム塩(920mg、3.0 Ommol)、EDC(780mg、4.08mmol)及びHOAt(370mg、2.72mmol)のDMF溶液(15ml)を96 時間室温で攪拌した。溶媒を減圧除去し、残渣をDCMとブラインに分画した。有 機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色泡状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DOM中 5~15%メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせて溶媒を除去し、N→シクロへキシル→3→フルオ

実施例31

N-シクロヘキシル-3-メトキシ-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イル メチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- {4-トリル} -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニルト-ペンズアミド

(a) 3-メトキシ-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾ 酸ナトリウム塩

3-メトキシ-4-(1H-2-メチルイミダソ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンソ酸

ナトリウム塩は、4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベン ゾ酸ナトリウム塩

について文献に報告された方法と同様の化学的方法を用いて製造した。 1 H-NMR; $_{\delta}$ (MeOD), 7.99(1H,d,J=0.8Hz),7.45(1H,d,J=5.8Hz),6.80(1H,d,J=1.3Hz),6.73.6.67(2H,m),6.19(1H,d,J=7.8Hz),4.06(3H,s),3.03(3H,s).

(b) N-シクロヘキシル-3-メトキシ-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- |3-[6-(3-ピロリジン-1-イル-1- |4-トリル| -プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル| -ベンズアミド

シクロヘキシルー |3-(6-[3-ピロリジノ-1-|4-トリル|-プロプ-1E-エニル]- ピリジン-2-イル)プロプ-2E-エニル|-アミン(1.05g、2.53mmo1)、4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)ペンゾ酸ナトリウム塩(890mg、2.78mmo1)、EDC(730mg、3.80mmo1)及びHOAt(340mg、2.53mmo1)のDMF溶液(15m1)を48時間室温で攪拌した。溶媒を減圧除去し、残渣をDCMとプラインに分画した。有機物を硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過し、溶媒を減圧除去して褐色泡状物を得た。生成物をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーで精製し、DCM中5~10%メタノールで溶出した。生成物を含有するフラクションを合わせて溶媒を除去し、Nーシクロヘキシル-3-フルオロ-4-(1H-2-メチルイミダゾ[4,5-c]ピリジン-1-イルメチル)-N- <math>|3-(6-[3-ピロリジノ-1-|4-トリル|-プロプ-1E-エニル)-ピリジン-2-イル]-プロプ-2E-エニル|-ベンズアミドを淡褐色泡状物として得た(646mg、37%)。

¹H-NMR; δ (CDC1,),9.00(1H,s),8.34(1H,d,

J=5.5Hz),742(1H,t,J=7.8Hz),7.22-6.70(13H,m),5.31(2H,bs),4.23-3.56(6H,bm),3.30(2H,d,J=62Hz),2.67(4H,bs),2.60(3H,s),2.39(3H,s)設よび1.82-1.06(14H,m);156.7,153.9,141.7.140.5,139.8,137.2.136.6,134.8,131.7,131.2,129.5,129.2,127.2,124.0,120.9,119.9,118.3,109.1,105.1,55.5,54.1,53.6,42.9,32.0,25.7,23.4,21.1設よび13.9.

薬理学的実施例1

ヒーラーS3細胞のヒスタミンー1レセブターへの『H]ーピリラミン結合の阻害 ヒーラーS3細胞(アリカンタイプカルチャーコレクション)のヒスタミンー1レセブターへの『H]ーピリラミン結合の阻害は、同位体標識とろ過技術で測定した。緩衝液(25ml、0.5%ウシ血清アルブミン、0.1%アジ化ナトリウム、リン酸緩衝塩水(PBS))中の細胞懸濁液を、JOUAN CR 422遠心分離機で5分間1000rpmで遠心分離して回収し、緩衝液(25ml)に再懸濁して再度スピンした。細胞をヘモサイトメーターを用いて計測し、緩衝液に再懸濁して最終濃度を4.5x10 細胞ml-1にした。賦形剤(50% DMSO/緩衝液)25 μ T又は試験化合物溶液(DMSOに溶解し、十分量のPBSで希釈して最終試験濃度を 1μ Mにする) 25μ T及び[3H-ピリラミン 25μ 1(アマーシャムインターナショナルにより提供、PBSで3 nMに希釈)を含む各アッセイチューブに、ヒーラーS3細胞懸濁液(1ml)を加えた。チューブを混合して30分間37℃でインキュペートし、次いで2分間2000rpmで4℃でスピンした。上清を除去して緩衝液で細胞を再懸濁した(2回繰り返し)。1 Mの水酸化ナトリウムと1%ドデシル硫酸ナトリウムが2:1の溶液300 μ Tに細胞を懸濁した。チューブを

晩放置して内容物をシンチレーションバイアルに移し、オプテイフェイズ(OPTIP HASE)MPシンチレーション液10mlで処理し(オプテイフェイズMPは登録商標)、シンチレーションカウンターで放射活性を計測した。試験化合物の代わりにアステミゾール(Asternizole)(5x10⁻⁵M)を用いて、置換不可能な結合(NDB)を測定した。 'TB' としての賦形剤の対照サンブルからの全結合の計測と 'TBA' としてのアンタゴニストとの全結合の計測の定義により、特異的結合割合 (%SB) は以下の等式から決定した。

$$\% SB = \underline{(TBA-NDB)} \times 100 \%$$

$$(TB-NDB)$$

結果

実施例

1μMでの特異的結合%

1

2	1 5
3	1 9
4	4 2
5	1 6
6	2 9
7	4 0
8	3 4
9	6 3
1 0	6 2
1 1	6 0
1 2	6 4
1 3	3 0
1 6	3 0
1 7	5 8
2 2	3 1
2 6	2 6

薬理学的実施例 2

PAF誘導血小板凝集の阻害

耳の周辺静脈を介する18mg.ml-1のペントバルビトンナトリウムの静脈内投与で、オスのニュージーランドシロウサギ(3.0~3.5kg)を麻酔にかける。気管を摘出し、呼吸ポンプ(Harvard UK)につないで人工呼吸させる。頚動脈を摘出してカニューレを挿入し、動物から全血液を採取した。クエン酸三ナトリウム(3.8% w/v)を含むシリンジに全血液を回収し、クエン酸1部:血液9部の比率にした。

回収した血液を室温(21℃)で180xgで15分間遠心分離して、血小板に富んだ血漿(PRP)を調製した。次いで、残りの血液を室温で1800xgで10分間遠心分離し、血小板の少ない血漿(PPP)を得た。

PRPの血小板数は、テクニコン (Technicon) H1血球微分解析機 (Bayer Diagnos tics UK)を用いて測定し、PPPで調製して血漿 1 μ 1当たりが500,000個の最終血

小板数にした。これは、ウサギの通常の生理学的な血小板数である。回収したPRPは、使用前に30分間室温で平衡化した。

凝集研究は、以下のとおり 4 チャンネルの凝集計測機 (aggregometer) (PAP-4C、BioData USA)を用いて行った。シリコン処理したキュベットに PRPの 400_μ 1 のアリコートを入れ、凝集計測機の加熱プロックで 37 $\mathbb C$ で $1\sim 2$ 分間インキュベートした。ベースライン(100% 凝集)は、PPP(シリコン処理キュベット中 500_μ 1)を用いてセットした。凝集計測機の測定ウェルに PRPを入れ、攪拌棒を加えた。サンプルを1000 rpmで攪拌した。機械を作動させて0% 凝集レベルにセットした。試験化合物又は賦形剤 $(50_\mu$ 1)を PRPに加えたところ、ベースラインにはあらゆる作用が認められた。試験化合物又は賦形剤を加えてから 3 分後に、PAF(50_μ 1 のアリコートとして100 ngm 1^{-1})を PRPに加えた。 PAFの添加からさらに 4 分後に凝集を測定し、さらに 4 分後の最大凝集を記録した。

試験化合物の異なる濃度の研究は、トリプリケートで行った。データは、サンプルの0%凝集として示し、試験化合物のデータは賦形剤のデータと比較してPA Fの誘導する凝集阻害%を得、これからIC。値を測定した。

PAFは、最初のストック溶液(エタノール中10mgml-1)からのBSA(0.25% w/v)を含む殺菌塩水(NaCl 0.9% w/v)でつくった。試験化合物は、1N HCl(v/v)の等モルを含む殺菌塩水又はDMSO中の1x10-3Mストック溶液としてつくった。

この結果、以下のとおり比較化合物Aが含まれた。化合物Aは、EP-A-260613 号(G.D.Searle)に記載のとおり製造されたが、本発明の一部ではない。比較結果 から明らかなように、この発

明の化合物(全化合物は、Lアンタゴニスト活性の可能なフラグメントを組み込まれている)は、化合物Aに対して改善された PAFアンタゴニスト活性を示すことが認められる。

結果

•	
実施例	PAF誘導血小板凝集 IC, 。(rM)
1	2 1 0 0
2	5 4 2
3	1 4 8 0
4	1 6 7
5	2 2 0 0
6	3 3 3
7	1 3 3
8	9 2
9	4 3
1 0	2 0 1 0
1 1	1 7 6
1 2	5 8
1 3	2 3 8
1 6	1 3 0
1 7	3 1 5
2 2	6 2
化合物A	7 4 0 0 0

薬理学的実施例3

ヒスタミンが誘導する麻酔にかけたギニアブタの気管支収縮

経口の胃管栄養法による試験化合物又は賦形剤の経口投与後に、オスのダンキ

ンーハートレー(Dunkin-Hartley)ギニアプタ(350~400g)を、60mgkg¹のペントバルビトンナトリウム(Sagatal, May & Baker UK)を腹膜注射して麻酔にかけた。中間で首を切断して管にカニューレを挿入し、小さな動物呼吸器(Harvard, UK)につないだ。8~10mlの呼吸気量で1分当たり30呼吸の割合で動物を人工呼吸させたところ、呼吸回路の側部につないだ生理学的圧力の変換機(P23XLタイプ、Spectramed USA)で測定されたとおり15mmHgの作動していない管の膨張圧(resting tracheal inflation pressure)を生じた。

頸静脈には、プロプラノロールの投与及びヒスタミンの注入用にカニューレを 挿入した。生理学的圧力の変換機 (P23XLタイプ、Spectramed USA)を介する動脈 の血圧測定用に、頸動脈にカニューレを挿入した。血圧と管の膨張圧を、サーマ ルアレイチャートレコーダー (TA4000タイプ、Gould Electronics UK) で記録し た。

適切な平衡後に、プロプラノロール(静脈注射Imgkg¹、皮下注射3mgkg¹Sigma Chemical Co.UK)を投与して、ヒスタミン投与後に生じるカテコールアミンの放出を阻害する。

試験化合物又は賦形剤の経口投与後 1 時間のタイムポイントで、ヒスタミン注入 (Perfuser securer FT,B.Braun Germanygイプの灌流ポンプを用いる $10mlhr^1$ 速度の 10μ gkg $1min^1$)を開始した。管の膨張圧力及び薬剤処理した動物の血圧の変化は、賦形剤で処理した動物の変化と比較し、 ED_{50} 値を測定した。 1 匹の動物当たりに 1 服用量の試験化合物で試験した。

結果

実施例	ED, o mgkg 1 (経口) 又は阻害%
3	0.40
4	0.85
1 3	1.00
1 6	10mg/kgで46%
2 0	1. 00

薬理学的実施例 4

PAFが誘導する麻酔にかけたギニアブタの気管支収縮

試験化合物又は賦形剤の経口投与後に、オスのダンキン-ハートレーギニアブタ(350~400g)を、60mgkg 1 のペントバルビトンナトリウム (Sagatal, May & Bak er UK)を腹膜注射して麻酔にかけた。中間で首を切断して管にカニューレを挿入し、小さな動物呼吸器 (Harvard, UK)につないだ。 $8\sim10$ mlの呼吸気量で1分当たり30呼吸の割合で動物を人工呼吸させたところ、呼吸回路の側部につないだ生理学的圧力の変換機 (P23XLタイプ、Spectramed USA)で測定したとおり15mmHgの作動していない管の膨張圧を生じた。

頸静脈には、プロプラノロールの丸薬(bolus)投与及びその後のPAF丸薬の投与用にカニューレを挿入した。生理学的圧力の変換機(P23XLタイプ、Spectramed USA)を介する動脈の血圧測定用に、頸動脈にカニューレを挿入した。血圧と管の膨張圧は、サーマルアレイチャートレコーダー (TA4000タイプ、Gould Electronics UK) で記録した。

PAF投与に対応して放出され得るカテコールアミンの気管支緩慢の活性化を妨げるために、PAFの前に10分間プロプラノロール(静脈注射1mgkg⁻¹、皮下注射3mg kg⁻¹ Sigma Chemical Co.UK)を投与した。試験化合物又は賦形剤の経口投与後1時間のタイムポイントで、PAF(100ngkg⁻¹静脈注射、丸薬)を投与した。

管の膨張圧力及び薬剤処理した動物の血圧の変化は、賦形剤で処理した動物の変化と比較し、阻害割合を測定した。1匹の動物当たりに1服用量の試験化合物で試験した。

結果

実施例	ED, o mgkg 1 (経口)
3	5.8
4	1. 55
1 3	2.55
1 6	1.55
2 0	4.20

【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH REPOR	T	nel Application No CR 0.6/A1.849	
			PCT/GB 96/01849	
IPC 6	IFICATION OF SUBJECT MATTER C07D471/04 A61K31/435 C07D213/36 221:00)	//(C07D471/64	,235: 0 0,	
According t	to Interestonal Patent Clamification (IPC) or to both national eleminate	on and IPC		
	SEARCHED			
IPC 6	location is a rearrhed (classification system followed by classification (CO7D A61K	rymbok o		
Documental	tres searched other than minimum documentation to the extent that such	documents are included in the	Delde searched	
Electronic d	tata base consisted during the exemational scarch (name of data base on	st, where practical, scarch term	es tized)	
C. DOCUM	SENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevan	ng begreben	Relevant to claim No.	
A	EP.A.O 085 959 (WELLCOME) 17 August see claim 1; example 30	1983	1,19	
A	US,A,4 621 094 (FINDLAY ET AL.) 4 N 1986 see claims 1,23	ovember	1,19	
A	WO,A,92 14734 (PFIZER) 3 September cited in the application see page 1, paragraph 1 - page 2, paragraph 1; claim 1	1992	1,19	
Purc	her documents are haled to the continuation of box C.	Patent (amily monthers an	t listed in sonce.	
'A' docume consid 'E' carlier filing of the which cristion 'O' docume other other in the construction of t	tem defining the general state of the set which is not leave to be of puriouslar relevance. X' dete. The puriouslar relevance in the international dete. The control published on on after the international dete. The control published on priority claim(s) or is cited to enablish the publication date of another or or other special reason (as specified) The control published and another or makes The published prior to the international sling date but	cited to understand the princip investion document of particular releval cannot be considered sovet of	addition with the application but piet or theory tuderlying the not, the claused invention remains to considered to in the document is taken alone not, the claused invention we an inventive step when the near more other such docu- ne or more other such docu- g obvious to a person skilled	
		Date of making of the internet		
3	0 October 1996	6.11.96		
		Authorised officer		
	European Patent Office, P.B. SEIS Patentiaan 2			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Ent clemal application No.

	PC1/ UB 30/ 01049
Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation o	fitera & of first sheet)
This International Search Report has not been extablished in respect of certain claims under A	Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. Claims Not: because they relate to subject matter not required to be scarched by this Anthority, I Although claims 21 and 24 are directed to a method stic method practised on) the human/animal body, t out and based on the alleged effects of the compoun	of treatment of (diagno- the search has been carried
 Claims Nos.: because they relate to parts of the International Application that do not comply with an extent that no meaningful International Search can be carried out, specifically: 	the prescribed requirements to such
Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second.	and third sentences of Rule 6.4(s).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Cantinuation of item 2 of fi	irat sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international applicat	ion, as follows:
As all required additional search fees were danely paid by the applicant, this internal associately claims.	ional Search Report covers all
2. As all searchable claims could be searches without effort justifying an additional fee, of any additional fee.	this Authority did not invite payment
As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	t, this International Search Report
No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, I restricted to the invention first mentioned in the dalant, it is covered by claims Nos.:	this International Search Report is
Remark on Protest	enompanied by the applicant's protest.

Form PCT/ISA/210 (communication of first sheet (1)) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

aformston on parent family members

PC1/GB 96/01849

			75.755	96/01849
Patent document cited in search report	Publication date	Patent mend	family >er(r)	Publication dam
EP-A-85959	17-08-83	AU-B-	555083 1098283	11-09-86 11-08-83
		AU-A- BG-A-	1098283 42185	15-10-87
		BG-A-	42003	15-09-87
		BG-A-	42094	15-09-87
		BG-A-	41821	14-08-87
		86-A-	41822	14-68-87
		BG-A-	42095	15-09-87
		CA-A,C	1249830	07-02-89
		EP-A-	0249950	23-12-87
		GB-A.B	2114565	24-08-83
		HK-A-	25892	16-84-92
		JP-B-	1053671	15-11-89
		JP-C-	1569366	10-07-90
		JP-A-	58164557	29-69-83
		JP-A-	1301661	95-12-89 27 11-82
		JP-C- JP-B-	1712835 4900068	27-11-92 06 - 61-92
	•	JP-C-	1682454	31-97-92
		JP-B-	3048181	23-87-91
		JP-A-	63033343	13-62-88
		JP-A-	1079153	24-83-89
		JP-C-	1624497	18-11-91
		JP-B-	2051897	08-11-90
		SI-A-	8310221	31-10-95
		SU-A-	1436871	07-11-88
		SU-A-	1301312	38-03-87
		SU-A-	1416057 1447280	07-08-88 23-12-88
		SU-A- Su-A-	1516009	15-10-89
		US-A-	4501893	26-82-85
		US-A-	4562258	31-12-85
		US-A-	4650807	17-03-87
		US-A-	4657918	14-04-87
US-A-4621094	04-11-86	HONE		
WO-A-9214734	03-09-92	AT-T-	109482	15-98-94
· · · · · · · ·		AU-B-	650322	16-86-94
		AU-A-	1168392	15-89-92

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family monthers

later mad Application No PC (/GB 96/01849

Patent document cited in search report MO-A-9214734 BR-A- 9205615 17-05-94 CA-A, C 2099381 14-08-92 CN-A- 1064275 09-09-92 CZ-B- 280564 14-02-96 DE-D- 69200304 08-12-94 EP-A- 0572425 08-12-93 ES-T- 2059212 01-11-94 HU-A- 55947 29-08-94 IE-B- 55125 04-10-95 IL-A- 190887 19-01-96 JP-B- 25065541 12-06-96 JP-T- 6504992 09-06-94 PL-B- 169304 28-06-96 US-A- 5358953 25-10-94 ZA-A- 9201005 12-08-93		information on patent family use	bers	PC (/GB	96/01849	
CA-A, C 2099381 14-08-92 CN-A- 1064275 09-09-92 CZ-B- 280504 14-02-96 DE-D- 6920304 08-09-94 DE-T- 69209304 08-12-94 EP-A- 0572425 08-12-93 ES-T- 2059212 01-11-94 HU-A- 55947 29-08-94 IE-B- 65125 04-10-95 IL-A- 100887 19-01-96 JP-B- 2506541 12-06-96 JP-T- 6504992 09-06-94 PL-B- 169304 28-06-96 US-A- 5358953 25-10-94 ZA-A- 9201005 12-08-93	Patent document cited in search report		Patent family member(s)	,	Publication data	
	WO-A-9214734		CA-A,C 20 CN-A- 10 CZ-B- 690 DE-T- 690 EP-A- 600 ES-T- 20 HU-A- 1E-B- 1L-A- 20 JP-B- 30 JP-B- 50	399381 364275 288564 288384 288384 298384 572425 359212 65947 65125 18887 586541 584992 169384 358953	14-08-92 09-09-92 14-02-96 08-09-94 08-12-94 08-12-93 01-11-94 29-08-94 04-10-95 19-01-96 12-06-96 09-06-94 28-06-96 25-10-94	
					15-00-73	
Pourn PCT/ISA/ZID (purset Genilly scores) (July 1992)	Prom. PCT-ESA-ZIII (nazani danile acces)	July 1992)				

フロントページの続き

(51)Int.Cl.*	識別記号	F I	
A 6 1 K 31/00	6 1 1	A61K 31/00	611C
	6 1 7		6 1 7
	6 2 7		627A
	6 4 3		643F

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), AU, BR, CA, CN, CZ, DE, GB, GE, HU, IL, JP, KR, MX, NZ, PL, RU, SG, SK, TR, UA, US

(72)発明者 ブラックウェル クリストファー マーク イギリス国、オーエックス4 5エルワイ オックスフォード、カウリー、ウォトリ ントン ロード (番地なし) ブリティッシュ バイオテック ファーマシューティカ ルズ リミテッド

(72)発明者 ランチベリー スティーブン イギリス国、オーエックス4 5エルワイ オックスフォード、カウリー、ウォトリ ントン ロード (番地なし) ブリティッシュ バイオテック ファーマシューティカ ルズ リミテッド

(72)発明者 ウイッタカー マーク イギリス国、オーエックス4 5エルワイ オックスフォード、カウリー、ウォトリ ントン ロード (番地なし) ブリティッシュ バイオテック ファーマシューティカ ルズ リミテッド